世界知的所有権機関 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 A61K 45/00, 31/44, 31/445

A1

JP.

WO00/09162

(43) 国際公開日

(11) 图整公開委员

2000年2月24日(24.02.00)

(21) 国際出願番号

PCT/IP99/04403

(22) 国際出層日

上炯雅義(UEHATA, Masayoshi)[JP/JP]

(30) 後先接データ

〒573-1153 大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 1999年8月13日(13.08.99) 吉富製薬株式会社 創薬研究所内 Osaka, (JP) (74) 代理人

檢顧平10/247762 紗顧平11/122960

1998年8月17日(17.08.98) 1999年4月28日(28,04,99) 高島 一(TAKASHIMA, Hajime)

〒541-0046 大阪府大阪市中央区平野町三丁目3番9号 (湯木ビル) Osaka, (JP)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 千寿製薬株式会社 (SENJU PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒541-0046 大阪府大阪市中央区平野町2丁目5番8号 Osaka, (JP) 古宫侧茎株式会社 (YOSHITOMI PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LTD.)(JP/JP)

〒541-0046 大阪府大阪市中央区平野町二丁目6番9号 Osaka, (JP) (72) 発明者:および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ) 東 光佳(AZUMA, Mitsuvoshi)(JP/JP)

〒662-0031 兵庫県西宮市満地谷町4番13-102号 Hyogo, (JP) 育田征夫(YOSHIDA, Yukuo)[JP/JP]

〒651-1203 兵庫県神戸市北区幸陽町3丁目6番地の3 Hyogo, (JP) 和気充典(WAKI, Mitsunori)[JP/JP]

〒651-2111 兵庫県神戸市西区池上2丁目9-8-101号 Hyogo, (JP)

AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BV, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, Fl, GB, GD, GE, GH. GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA. ZW, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, Cl, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPOMIT (GH, GM, KE, LS. MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類 国影響者報告事

(54) Title: PREVENTIVES/REMEDIES FOR GLAUCOMA

(54)発明の名称 級内障予防・治療剤



(1)

(57) Abstract

Preventives/remedies for glaucoma containing compounds having an Rho kinase inhibitory activity, in particular, those represented by general formula (f), wherein each symbol is as defined in the specification. These preventives/remedies are novel ones having effects of lowering ocular tension, ameliorating optic papilla blood flow and promoting humor aqueous outflow.

(57)要約

Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物を含有してなる緑内障予防・治療剤。特に、Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物として一般式(1)

$$\begin{array}{c|c}
O & Rb \\
\parallel & \parallel \\
Ra & C & N & Rc
\end{array}$$
(I)

(式中、各記号の定義は明細書中と同義である)

により表される化合物を含有する緑内障予防・治療剤。

本発明の緑内障予防・治療剤は、眼圧降下作用、視神経乳頭血流改善作用および 房水流出促進作用を有する新規な緑内障予防・治療剤である。

PCTに基づいて公開される国際出網のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

ΑE	アラブ首長国連邦	DM	ドミニカ	KZ	カザフスタン	RU	ロシア
A L	アルバニア	EE. ES	エストニア	r.c	セントルシア	SD	スーダン スウェーデン シンガポール
AM	アルメニア	ES	スペイン フィンランド	L.	リヒテンシュタイン	SE	スクェーデン
AT	オーストリア	FI	フィンランド	LK	スリ・ランカ リベリア	SG	シンガポール
AC	オーストラリア	FR	フランス	LR	リベリア	S I	スロヴェニア
ΛZ	アゼルバイジャン	QA	ガボン	LS	レント	SK	スロヴァキア
BΛ	ボズニア・ヘルツェゴビナ	GB	英国	LT	リトアニア	SL	シエラ・レオネ
BB	バルバドス	GD	ガボン 英国 グレナダ	LU	ルクセンブルグ	SN	ヤネガル
BB	ベルギー	GE	グルジア	LV	フトヴィア	5.7	スワグランド
BF	ブルギナ・ファソ	FAA GOEH	ガーナ	MA	モロッコ	TO	スロヴェニア スロヴァキア シエラ・レオネ セネガル フィード
BG	ブルガリア	GM	ガンピア	MC	サナカ	ŤĞ	1-2-
ΒJ	ベナン	GN	ギニア	MD	モルドヴァ	ŤĬ	タジキスタン
BŔ	ブラジル	GW	ギニア・ビサオ	LLLLLLLL MMMM MMMM	マダガスカル	ŶŹ	タンザニア
ΒŸ	ベラルーシ	CB	ギリシャ	MK	マケドニアのコーゴスラヴィア	TM	トルクメニスタン
čÁ	カナダ	HR	クロアチア	*****	マケドニア和ユーゴスラヴィア 共和級	ŤŘ	FA-3
CF	中央アフリカ	GM GW GR HU HU I E	ハンガリー	ML	2 y	ŤŤ	トリニダッド・トバゴ
čċ	30a4 m	in	インドネシア	MN	モンゴル	411	ウクライナ
CH	スイス	1 12	アイルランド	24.8	20 m 17 4 m T	UG US	ウガンダ
čï	コートジボアール	17	イスラエル	MW	マッウィ	ñě	米国
č.	カメルーン	IL		MY	メキシコ	117	子ズベキスタン
CM	中国	1 6	アノスランド	ME		ÜŻ	ヴィェトナム
CR	コスタ・リカ	IS	アイスランド イタリア 日本	MX NE NL	ニジェール オランダ	ΥÜ	ユーゴースラピア
2.0	キューバ	ĵè	首本 //	NŐ	ノールウェー	ZA	南アフリカ共和国
CY	キブロス	ΚĖ	ケニア	NZ	54-10-52×	źŵ	ジンパプエ
2.7	チェッコ	KG	キルギスタン	PL	ポーランド	2.10	シンハノエ
2.2	ドイツ	100	北朝鮮	PT	ボルトガル		
D E D K	52.2	KP	韓国	RO	ルーマニア		
DK	デンマーク	KR	46日	RU	10 m 4 m 1		

明細書

緑内障予防・治療剤

技術分野

本発明は、緑内障の予防・治療剤に関する。より詳しくは、本発明はRhoキナ 5 一ゼ阻害活性を有する化合物を有効成分として含有してなる緑内障の予防・治療剤 に関する。

背景技術

緑内障は、眼球の内圧が異常に高くなったために、眼がかすんだり、痛んだりして視力が徐々に弱くなり、ついには失明する危険がある病気である。通常、眼球の中は眼房水が絶えず循環し、一定の眼圧(10~20mmHg)を維持している。これは血液やリンパ球の循環、眼球壁の弾力、支配している神経の働き等によって調節されているが、これらのうちのどれかに変調が起こると眼圧が高まり、緑内障になる。

10

緑内障の予防・治療のために、眼圧の上昇を阻止し、または上昇した眼圧を降下 15 させる目的で、種々の薬物が使用されている。緑内障の治療用点眼剤としては、た とえばエピネフリンやジピベフリン等の交感神経作動薬が知られているが、散験作 用のため狭隅角緑内障に用いると隅角閉塞が強くなり、急性の眼圧上昇を起こす可 能性があるばかりでなく、血圧上昇や色素沈着のおそれがある。また、ピロカルピ ン等の副交感神経作動薬は、縮瞳による視野の暗黒感や眼充血のほか、長期連用に 20 よる虹彩嚢腫、虹彩癒着、白内障、網膜剥離等の副作用が強い。さらに、チモロー ル、ピンドロール等のβ-アドレナリン遮断薬が房水産生を抑制することにより眼 圧を降下させ、かつ瞳孔に作用をしない利点を有するため、広く使用されているが。 眼局所の乾燥感、アレルギー性眼瞼炎、表層角膜炎等の副作用の他、βーアドレナ リン遮断薬は全身的な副作用として徐脈、心不全、喘息発作等が報告されているた め、このような症状を有する患者に使用することはできない。この他、近年 a 1 --アドレナリン遮断剤に房水の流出を促進させる効果が示唆されたことから、塩酸ブ ナゾシン等に新しい緑内障治療薬としての可能性が示唆されている(東郁郎、日本

眼科紀要, 42, 710-714, 1991)。しかし、α1-アドレナリン遮断薬もその血管拡 張作用による結膜充血や縮瞳がおこることはさけられない。

一方、Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物は各種の高血圧モデル動物において、血圧低下作用を示すことが報告されている (Masayoshi Uehata, et al.,

Nature 389, 990-994, 1997)。 R h o キナーゼは角膜上皮細胞に存在することが確認されている (Nirmala SundarRaj. et al., IOVS, 39(7) 1266-1272, 1998)。 しかし、その他の眼組織にR h o キナーゼが存在するか否かは分かっていない。

Rhのキナーゼ阻害活性を有する化合物の医薬用途はWO98/06433号に 開示され、眼科領域における用途として、網膜症に有用である旨の記載が認められ る。しかし、WO98/06433号には緑内障に有用である旨の記載、それを示 唆する記載も認められない。

10

15

25

Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物として、後述する一般式 (1) により表される化合物が報告されている (WO98/06433号)。一般式 (1) により表される化合物は、強力で持続性のある高血圧症治療薬、狭心症治療薬、腎および末梢循環障害治療薬、脳血管攣縮抑制薬等の冠・脳・腎および末梢動脈等の循環器系疾患用予防・治療剤として、さらに、喘息治療薬として有用であることが既に公知である (特開昭62-89679号、特開平3-218356号、特開平4-273821号、特開平5-194401号、特開平6-41080号およびWO95/28387号等)。

20 しかしながら、これらの一般式(I)で表される化合物が緑内障に有用である旨の記載、それを示唆する記載も認められない。

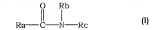
発明の開示

本発明は上記の問題点を解決しようとするものであり、その目的は、緑内障予 防・治療効果に優れた新規線内障予防・治療剤を提供することにある。

本発明者らは鋭意研究を重ねた結果、Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が、 眼圧降下作用、視神経乳頭血流改善作用および房水流出促進作用を有することを見 出し、種々の緑内醛の予防または治療に有用であることを見出して本発明を完成す るに至った。

すなわち、本発明は以下のとおりである。

- (1) Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物を含有してなる緑内障予防・治療剤。
- (2) Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記一般式 (I)



「式中、Raは式

5

10

15

〔式(a)および(b)中、Rは水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シクロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示すか、あるいは式

(式中、 R^6 は水素、アルキルまたは式: $-NR^8R^9$ (ここで、 R^8 、 R^8 は同一または異なって水素、アルキル、アラルキルまたはフェニルを示す。)を示し、 R^7 は水素、アルキル、アラルキル、フェニル、ニトロまたはシアノを示す。または、 R^6 と R^7 は結合して環中にさらに酸素原子、硫黄原子または置換基を有していてもよい餐素原子を含有していてもよい餐素環を形成する基を示す。)を示

す。

R¹は水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シ クロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示す。

または、RとR¹は結合して隣接する窒素原子とともに環中にさらに酸素原子、硫 黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含んでいてもよい複素環を形成 する基を示す。

R²は水素またはアルキルを示す。

R³、R⁴は同一または異なって水素、アルキル、アラルキル、ハロゲン、ニトロ、アミノ、アルキルアミノ、アシルアミノ、ヒドロキシ、アルコキシ、アラルキルオ
 キシ、シアノ、アシル、メルカプト、アルキルチオ、アラルキルチオ、カルボキシ、アルコキシカルボニル、カルバモイル、アルキルカルバモイルまたはアジドを示す。
 Aは式

$$\mathbb{R}^{10}$$
(CH₂)₁(C)_m(CH₂)_n (e)

(式中、R¹⁰、R¹¹は同一または異なって水素、アルキル、ハロアルキル、アラルキル、ヒドロキシアルキル、カルボキシまたはアルコキシカルボニルを示す。または、R¹⁰とR¹¹は結合してシクロアルキルを形成する基を示す。1、m、nはそれぞれ0または1~3の整数を示す。)を示す。

式 (c) 中、Lは水素、アルキル、アミノアルキル、モノ・ジアルキルアミノア ルキル、テトラヒドロフルフリル、カルパモイルアルキル、フタルイミドアルキル、 アミジノを示すか、あるいは式

(式中、Bは水素、アルキル、アルコキシ、アラルキル、アラルキルオキシ、アミ ノアルキル、ヒドロキシアルキル、アルカノイルオキシアルキル、アルコキシカル ポニルアルキル、αーアミノベンジル、フリル、ピリジル、フェニル、フェニルア ミノ、スチリルまたはイミダンピリジルを示す。

Q¹は水素、ハロゲン、水酸基、アラルキルオキシまたはチエニルメチルを示す。 Wはアルキレンを示す。

Q²は水素、ハロゲン、水酸基またはアラルキルオキシを示す。 Xはアルキレンを示す。

10 Q³は水素、ハロゲン、水酸基、アルコキシ、ニトロ、アミノ、2,3-ジヒドロ フリルまたは5-メチル-3-オキソ-2,3,4,5-テトラヒドロピリダジン -6-イルを示す。

Yは単結合、アルキレンまたはアルケニレンを示す。)を示す。

また、式(c)中、破線は一重結合または二重結合を示す。

15 R⁵は水素、水酸基、アルコキシ、アルコキシカルボニルオキシ、アルカノイルオキシまたはアラルキルオキシカルボニルオキシを示す。]

Rbは水素、アルキル、アラルキル、アミノアルキルまたはモノ・ジアルキルアミノアルキルを示す。

Rcは置換基を有していてもよい含窒素複素環を示す。〕

20 により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容されうる 酸付加塩である上記(1)記載の緑内障予防・治療剤。

(3) Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記一般式(I')

「式中、Ra' は式

$$R^2$$
 R^3
 R^3

5 (式中、R¹は水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シクロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示す。

R¹は水素、**アルキルまたは**環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シ クロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示す。

または、R'とR'は結合して隣接する窒素原子とともに麋中にさらに酸素原子、 10 硫黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含んでいてもよい複素環を形成する基を示す。

R2は水素またはアルキルを示す。

R³、R⁴は同一または異なって水素、アルキル、アラルキル、ハロゲン、ニトロ、 アミノ、アルキルアミノ、アシルアミノ、ヒドロキシ、アルコキシ、アラルキルオ 15 キシ、シアノ、アシル、メルカプト、アルキルチオ、アラルキルチオ、カルボキシ、 アルコキシカルボニル、カルバモイル、アルキルカルバモイルまたはアジドを示す。 Aは式

6

$$---(CH_2)_1(C)_m(CH_2)_n$$
 (e)

5 Rbは水素、アルキル、アラルキル、アミノアルキルまたはモノ・ジアルキルアミノアルキルを示す。

Rcは置換基を有していてもよい含窒素複素環を示す。

により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容され得る 酸付加塩である上記(1)または(2)記載の緑内障予防・治療剤。

- 10 (4) Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が、(+) ートランスー4ー (1-アミノエチル) ー1ー(4ーピリジルカルバモイル) シクロヘキサン、(+) ートランスーNー (1Hーピロロ [2, 3-b] ピリジンー4ーイル) ー4ー (1-アミノエチル) シクロヘキサンカルボキサミド、(R) ー (+) ーNー (4ーピリジル) ー4ー (1-アミノエチル) ベンズアミド、(R) ー (+) ーNー (1Hーピロロ [2,
- 15 3-b] ビリジンー4ーイル) -4ー(1ーアミノエチル) ベンズアミドおよび/ またはそれらの製薬上許容されうる酸付加塩である上記(1) 記載の緑内障予防・ 治療剤。
 - (5) 眼局所投与用である上記 (1) 記載の緑内障予防・治療剤。
 - (6) 点眼剤の形態であることを特徴とする上記(5) 記載の緑内障予防・治療剤。
- 20 (7) Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物および製剤上許容される担体を含有する終内障の予防・治療用医薬組成物。
 - (8) Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記一般式 (I)

[式中、各記号の定義は上述のとおりである]

により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容されうる 酸付加塩である上記(7)記載の縁内障の予防・治療用医薬組成物。

(9) Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記一般式(1')

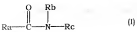
5 (式中、各記号の定義は上述のとおりである)

の予防・治療用医薬組成物。

15

により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容され得る 酸付加塩である上記 (7) または (8) 記載の緑内障の予防・治療用医薬組成物。

- (10) R h o キナーゼ阻害活性を有する化合物が、(+) −トランス−4−(1− アミノエチル) −1−(4−ピリジルカルバモイル) シクロヘキサン、(+) −トラ
- 10 ンス-N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4- (1-アミ ノエチル) シクロヘキサンカルボキサミド、(R) - (+) -N- (4-ピリジル) -4- (1-アミノエチル) ベンズアミド、(R) - (+) -N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4- (1-アミノエチル) ベンズアミドお
 - よび/またはそれらの製薬上許容されうる酸付加塩である上記 (7) 記載の緑内障
 - (11) 眼局所投与用である上記(7)記載の緑内障の予防・治療用医薬組成物。
 - (12)点眼剤の形態であることを特徴とする上記(11)記載の緑内障の予防・ 治療用医薬組成物。
- (13) 有効量のRhoキナーゼ阻害活性を有する化合物を患者に投与することを 20 含む緑内障の予防・治療方法。
 - (14) Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記一般式(I)

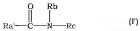


〔式中、各記号の定義は上述のとおりである〕

により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容されうる

酸付加塩である上記(13)記載の緑内障の予防・治療方法。

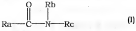
(15) Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記一般式(I')



(式中、各記号の定義は上述のとおりである)

により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容され得る 修付加塩である上記(13)または(14)記載の縁内綾の予防・治療方法。

- (16) Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が、(+) ートランス-4-(1-アミノエチル) -1-(4-ピリジルカルバモイル) シクロヘキサン、(+) ートランス-N-(1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4-(1-アミノエチル) シクロヘキサンカルボキサミド、(R) (+) -N-(4-ピリジル)
- 10 -4-(1-アミノエチル)ベンズアミド、(R)-(+)-N-(1H-ピロロ [2,3-b]ピリジン-4-イル)-4-(1-アミノエチル)ベンズアミドおよび/またはそれらの製薬上許容されうる酸付加塩である上記(13)記載の緑内障の予防・治療方法。
- (17)患者への投与が眼局所投与である上記(13)記載の緑内障の予防・治療 15 方法。
 - (18) 患者への投与が点限によるものであることを特徴とする上記(17)記載の緑内障の予防・治療方法。
 - (19) 緑内障予防・治療剤の製造の為のRhoキナーゼ阻害活性を有する化合物の使用。
- 20 (20) Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記一般式(1)



[式中、各記号の定義は上述のとおりである]

により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容されうる 酸付加塩である、上記(19)記載の使用。 (21) Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記一般式 (1')

[式中、各記号の定義は上述のとおりである]

により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容され得る 酸付加塩である上記 (19) または (20) 記載の使用。

- 5 (22) Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が、(+) ートランス-4-(1-アミノエチル) -1-(4-ピリジルカルバモイル) シクロヘキサン、(+) ートランス-N-(1H-ピロロ[2,3-b] ピリジン-4-イル) -4-(1-アミノエチル) シクロヘキサンカルボキサミド、(R) (+) -N-(4-ピリジル) -4-(1-アミノエチル) ベンズアミド、(R) (+) -N-(1H-ピロロ
- 10 [2,3-b] ピリジン-4-イル) -4-(1-アミノエチル) ベンズアミドおよび/またはそれらの製薬上許容されうる酸付加塩である上記(19) 記載の使用。 (23) 緑内瞳子防・治療剤が眼局所投与用である上記(19) 記載の使用。
 - (24) 緑内障予防・治療剤が点眼剤の形態であることを特徴とする上記 (23) 記載の使用。
- 15 (25)上記(7)~(12)のいずれかに記載の繰内障の予防・治療用医薬組成物、および当該医薬組成物を繰内障の予防・治療に使用し得るかまたは使用すべきであることを記載した書類を含む商業的バッケージ。

図面の簡単な説明

図1 は実施例1 の点眼剤の正常眼圧に対する作用を示したグラフである。縦軸は眼) 圧を、横軸は点眼後の時間を示す。●は実施例1 の点眼剤を点眼した眼を、○は対 照眼を示す。(n=6, * p<0.05, ** p<0.0i, *** p<0.001)

図2は実施例1の点眼剤の視神経乳頭血流動態に及ぼす作用を示したグラフである。 縦軸は相対的視神経乳頭血流量を、横軸は点眼後の時間を示す。●は実施例1の点 眼剤を点眼した眼を、○は対照眼を示す。(n=6, * p<0.05, ** p<0.01,

25 *** p<0.001)

図3は毛様体筋におけるカルバコール収縮に対する化合物Aの作用を示したグラフ である。縦軸は毛様体筋の収縮率を、横軸はカルバコールの濃度を示す。○は対照 を、●は1×10⁻⁵Mの化合物Aを、■は3×10⁻⁶Mの化合物Aを、▲は 1×10⁻⁶Mの化合物Aを投与した場合を示す。

5 図4は実施例2 [0,1%化合物A](a)および実施例5 [0,1%化合物C]

(b) の点眼剤の正常眼圧に対する作用を示したグラフである。縦軸は眼圧を、横軸は点眼後の時間を示す。●は点眼剤を点眼した眼を、〇は対照眼を示す。(n=6, * p<0.05, ** p<0.01 Student's t-test)

図 5 は実施例 3 [0.03%化合物A] (a) および実施例 4 [0.03%化合物 10 B] (b) の点眼剤の正常眼圧に対する作用を示したグラフである。縦軸は眼圧を、横軸は点眼後の時間を示す。●は点眼剤を点眼した眼を、○は対照眼を示す。(n=6,*p<0.05 Student's t-test)

図6は実施例6 [0.03%化合物C] (c) および実施例7 [0.03%化合物D] (d) の点眼剤の正常眼圧に対する作用を示したグラフである。縦軸は眼15 圧を、横軸は点眼後の時間を示す。 ●は点眼剤を点眼した眼を、○は対照眼を示す。 (n=6, * p<0.05, ** p<0.01, *** p<0.01 Student's t-test)

図7は実施例2 [0、1%化合物A](a) および実施例5 [0、1%化合物C]

(b) の点眼剤の視神経乳頭血流動態に及ぼす作用を示したグラフである。縦軸は 相対的視神経乳頭血流量を、横軸は点眼後の時間を示す。●は点眼剤を点眼した眼 20 を、○は対照眼を示す。

本発明において緑内障としては、例えば原発性開放隅角緑内障、正常眼圧緑内障、 房水産生過多緑内障、高眼圧症、急性閉塞隅角緑内障、慢性閉塞隅角緑内障。

25 plateau iris syndrome 、混合型線内障、ステロイド線内障、水晶体の嚢性線内障、 色素線内障、アミロイド緑内障、血管新生緑内障、悪性緑内障等を具体例として挙 げることができる。

本発明において、Rhoキナーゼとは、Rhoの活性化に伴い活性化されるセリン/スレオニンキナーゼを意味する。例えば、ROKα (ROCKII: Leung, T. ら, J. Biol. Chem., 270, 29051-29054, 1995)、p 1 6 0 ROCK (ROKβ、ROKβ、ROKHI: Ishizaki, T.ら, The EMBO J., 15(8), 1885-1893, 1996) およびそ の他のセリン/スレオニンキナーゼ活性を有するタンパク質が挙げられる。

本発明において有効成分として使用されるRhoキナーゼ阻害活性を有する化合物としては、Rhoキナーゼ阻害作用を有するものであればいかなるものでもよく、たとえば、一般式(I)で示される化合物が単げられる。その中でもより好ましくは一般式(I')で示される化合物が用いられる。本発明においては、1種類のRhoキナーゼ阻害活性を有する化合物を単独で含めることも、また必要に応じて数種類を併用して含めることもできる。

10

本明細書中、一般式(1) および一般式(1') の各記号の定義は次の通りである。 R、R'、R¹におけるアルキルとは炭素数1~10個の直鎖状または分枝鎖状の アルキルであって、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソブチ 15 ル、第2級プチル、第3級プチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノ ニル、デシル等が挙げられ、炭素数1~4個のアルキルが好ましい。

R、R'、R'におけるシクロアルキルとはシクロプロビル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等の炭素数3~7個のシクロアルキルを示す。

ロベンチルブチル、シクロヘキシルブチル、シクロヘブチルブチル、シクロプロピ ルヘキシル、シクロペンチルヘキシル、シクロヘキシルヘキシル、シクロヘプチル ヘキシル等が挙げられる。

R、R'、R'におけるアラルキルとは、アルキル部として炭素数1~4個のアル キルを有するものであって、ベンジル、1ーフェニルエチル、2ーフェニルエチル、 3ーフェニルプロビル、4ーフェニルブチル等のフェニルアルキルを示す。

R、R'、R'における環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シクロアルキルアルキル、フェニル、アラルキルの置換基とは、ハロゲン(塩素、臭素、フッ素、ヨウ素)、アルキル(R、R'、R'におけるアルキルと同義)、アルコキシ(炭素数1~6個の直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキンであって、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソプトキン、第2級プトキシ、第3級プトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等を示す。)、アラルキル(R、R'、R'におけるアラルキルと同義)、ハロアルキル(R、R'、R'において示したアルキルに1~5個のハロゲンが置換したものであり、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、2、2、3、3、3ーペンタフルオロプロピル等を示す。)、ニトロ、アミノ、シアノ、アジド等

10

が挙げられる。

RとR'あるいはR'とR'とが結合して隣接する窒素原子とともに環中にさらに 酸素原子、硫黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含んでいてもよい 20 複素環を形成する基としては、5~6 負環、これらの結合環が好適であり、具体的 には1-ピロリジニル、ピペリジノ、1-ピペラジニル、モルホリノ、チオモルホ リノ、1-イミダゾリル、2,3-ジヒドロチアゾール-3-イル等が例示される。 また、置換基を有していてもよい窒素原子における置換基としてはアルキル、アラ ルキル、ハロアルキル等が挙げられる。ここで、アルキル、アラルキル、ハロアル キルはR、R'、R'において示したものと同義である。

R²におけるアルキルとはR、R'、R¹におけるアルキルと同義である。 R³、R⁴におけるハロゲン、アルキル、アルコキシ、アラルキルはR、R'、R¹

において示したものと同義である。

5

10

15

R®、R®におけるアシルとは炭素数2~6個のアルカノイル (アセチル、プロピオニル、プチリル、バレリル、ピバロイル等)、ベンゾイル、またはアルカノイル部が炭素数2~4個のフェニルアルカノイル (フェニルアセチル、フェニルプロピオニル、フェニルブチリル等)を示す。

R³、R⁴におけるアルキルアミノとは、アルキル部に炭素数1~6個の直鎖状または分枝鎖状のアルキルを有するアルキルアミノであって、メチルアミノ、エチルアミノ、プロビルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノ、イソブチルアミノ、第2級ブチルアミノ、第3級プチルアミノ、ペンチルアミノ、ヘキシルアミノ等を示す。

R³、R⁴におけるアシルアミノとは、アシルとして炭素数2~6個のアルカノイル、ベンジル、またはアルカノイル部が炭素数2~4個のフェニルアルカノイル等を有するアシルアミノであって、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノ、バレリルアミノ、ビバロイルアミノ、ベンゾイルアミノ、フェニルアセチルアミノ、フェニルプロピオニルアミノ、フェニルブチリルアミノ等を示す。

R°、R°におけるアルキルチオとは、アルキル部に炭素数1~6個の直鎖状また は分枝鎖状のアルキルを有するアルキルチオであって、メチルチオ、エチルチオ、 プロビルチオ、イソプロビルチオ、プチルチオ、イソプチルチオ、第2級プチルチオ、 第3級プチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ等を示す。

20 R³、R⁴におけるアラルキルオキシとは、そのアルキル部に炭素数1~4個のアルキルを有するアラルキルを有するものであって、ベンジルオキシ、1-フェニルエチルオキシ、2-フェニルエチルオキシ、3-フェニルプロピルオキシ、4-フェニルプチルオキシ等を示す。

R³、R⁴におけるアラルキルチオとは、そのアルキル部に炭素数1~4個のアル 25 キルを育するアラルキルを育するものであって、ベンジルチオ、1ーフェニルエチ ルチオ、2ーフェニルエチルチオ、3ーフェニルプロピルチオ、4ーフェニルブチ ルチオ等を示す。

R³、R³におけるアルコキシカルボニルとは、アルコキシ部に炭素数1~6個の 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシを有するものであって、メトキシカルボニル、 エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、ブトキ シカルボニル、イソプトキシカルボニル、第2級プトキシカルボニル、第3級プト キシカルボニル、ペンチルオキシカルボニル、ヘキシルオキシカルボニル等を示す。 R³、R⁴におけるアルキルカルバモイルとは、炭素数1~4個のアルキルでモノ またけい置換されたカルバエイルであって、メチルカルバエイル・ジメチルカルバ

R*、R*におけるアルキルカルハモイルとは、欧来剱1~4個のアルキルでモノ またはジ置換されたカルバモイルであって、メチルカルバモイル、ジメチルカルバ モイル、エチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、プロピルカルバモイル、ジ プロピルカルバモイル、ブチルカルバモイル、ジブチルカルバモイル等を示す。

10 R®におけるアルコキシとはR、R'、R'におけるアルコキシと同義である。

5

15

R°におけるアルコキシカルボニルオキシとは、アルコキン部に炭素数1~6個の 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシを有するものであって、メトキシカルボニル オキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、イソプロボキ シカルボニルオキシ、ブトキシカルボニルオキシ、イソプトキシカルボニルオキシ、第2級プトキシカルボニルオキシ、第3級プトキシカルボニルオキシ、ペンチルオ キシカルボニルオキシ、ヘキシルオキシカルボニルオキシ等を示す。

R®におけるアルカノイルオキシとは、アルカノイル部に炭素数2~6個のアルカ ノイルを有するものであって、アセチルオキシ、プロピオニルオキシ、ブチリルオ キシ、パレリルオキシ、ピパロイルオキシ等を示す。

20 R⁵におけるアラルキルオキシカルボニルオキシとは、アラルキル部のアルキル部 に炭素数1~4個のアルキルを有するアラルキルを有するものであって、ベンジル オキシカルボニルオキシ、1-フェニルエチルオキシカルボニルオキシ、2-フェ ニルエチルオキシカルボニルオキシ、3-フェニルプロピルオキシカルボニルオキ シ、4-フェニルプチルオキシカルボニルオキシ等を示す。

25 R°におけるアルキルはR、R'、R¹におけるアルキルと同義である。また、R®、R®におけるアルキルはR、R'、R¹におけるアルキルと同義であり、R®、R®におけるアラルキルはR、R'、R¹におけるアラルキルと同義である。

 R^{7} におけるアルキルはR、 R^{4} 、 R^{1} におけるアルキルと同義であり、 R^{7} におけるアラルキルはR、 R^{3} 、 R^{4} におけるアラルキルと同義である。

R°とR'が結合して環中にさらに酸素原子、硫黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含有していてもよい複素環を形成する基とは、イミダゾールー2ーイル、チアゾールー2ーイル、オキサゾールー2ーイル、イミダゾリンー2ーイル、3,4,5,6ーテトラヒドロピリジンー2ーイル、3,4,5,6ーテトラヒドロピリジンー2ーイル、1,3ーチアゾリンー2ーイルまたはハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ニトロ、アミノ、フェニル、アラルキル等の置換基を有していてもよいベンゾイミダゾールー2ーイル、ベンゾチアゾールー2ーイル、ベンゾオキサゾールー2ーイル等が挙げられる。ここで、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、アラルキルレはRR、R'、R'において示したものと同義である。

10

20

また、上記の置換基を有していてもよい窒素原子における置換基としては、アルキル、アラルキル、ハロアルキル等が挙げられる。ここで、アルキル、アラルキル、ハロアルキルとはR. R'、R'において示したものと同義である。

 R^{10} 、 R^{11} におけるヒドロキシアルキルとは、炭素数1~6個の直鎖状または分枝鎖状のアルキルに1~3個のヒドロキシが置換したものであり、たとえばヒドロキシメチル、2-ヒドロキシエチル、1-ヒドロキシエチル、3-ヒドロキシプロピル、4-ヒドロキシブチル等が挙げられる。 R^{10} 、 R^{11} におけるアルキルはR、R'、 R^{1} におけるアルキルと同義であり、 R^{10} 、 R^{11} におけるハロアルキル、アルコキシカルボニルはR、R'、 R^{1} において示したものと同義であり、 R^{10} 、 R^{11} におけるアラルキルはR、R'、 R^{11} におけるアラルキルと同義である。 R^{10} 、 R^{11} におけるアラルキルはR、R'、 R^{11} におけるアラルキルと同義である。 R^{10} 、 R^{11} におけるアラルキルはR、 R^{11} 、 R^{11} におけるアラルキルはR、 R^{11} 、 R^{11}

結合して形成するシクロアルキルもR、R'、R'におけるシクロアルキルと同義である。

5 LにおけるアルキルはR、R'、R'におけるアルキルと同義である。

Lにおけるアミノアルキルとは、炭素数1~6個の直鎖状または分枝鎖状のアル キルにアミノが置換したものであり、たとえばアミノメチル、2-アミノエチル、

1-アミノエチル、3-アミノブロビル、4-アミノブチル、5-アミノペンチル、 6-アミノヘキシル等が挙げられる。

Lにおけるモノ・ジアルキルアミノアルキルとは、炭素数1~4個のアルキルで モノまたはジ酸換されたアミノアルキルであって、メチルアミノメチル、ジメチル アミノメチル、エチルアミノメチル、ジエチルアミノメチル、プロピルアミノメチ ル、ジプロピルアミノメチル、ブチルアミノメチル、ジブチルアミノメチル、2・ ジメチルアミノエチル、2・ジエチルアミノエチル等を示す。

5

Lにおけるカルバモイルアルキルとは、炭素数1~6個の直鎖状または分枝鎖状 のアルキルにカルバモイルが置換したものであり、たとえばカルバモイルメチル、

10 2ーカルバモイルエチル、1ーカルバモイルエチル、3ーカルバモイルプロピル、 4ーカルバモイルブチル、5ーカルバモイルベンチル、6ーカルバモイルへキシル 等が挙げられる。

Lにおけるフタルイミドアルキルとは、炭素数1~6個の直鎖状または分枝鎖状 のアルキルにフタルイミドが置換したものであり、たとえばフタルイミドメチル、

15 2ーフタルイミドエチル、1ーフタルイミドエチル、3ーフタルイミドプロピル、 4ーフタルイミドブチル、5ーフタルイミドペンチル、6ーフタルイミドヘキシル 等が挙げられる。

BにおけるアルキルはR、R'、R'におけるアルキルと同義である。 BにおけるアルコキシはR、R'、R'におけるアルコキシと同義である。

20 BにおけるアラルキルはR、R'、R'におけるアラルキルと同義である。

BにおけるアラルキルオキシはR®、R⁴におけるアラルキルオキシと同義である。 BにおけるアミノアルキルはLにおけるアミノアルキルと同義である。

Bにおけるヒドロキシアルキルは R^{10} 、 R^{11} におけるヒドロキシアルキルと同義である。

25 Bにおけるアルカノイルオキシアルキルとは、炭素数1~6個の直鎖状または分 枝鎖状のアルキルに炭素数2~6個のアルカノイル部を有するアルカノイルオキシ が置換したものであって、たとえばアセチルオキシメチル、プロピオニルオキシメ チル、ブチリルオキシメチル、バレリルオキシメチル、ビバロイルオキシメチル、アセチルオキシエチル、プロビオニルオキシエチル、ブチリルオキシエチル、パレ リルオキシエチル、ピパロイルオキシエチル等が挙げられる。

Bにおけるアルコキシカルボニルアルキルとは、炭素数1~6個の直鎖状または 分枝鎖状のアルキルに炭素数1~6個のアルコキシ部を有するアルコキシカルボニ ルが置換したものであって、たとえばメトキシカルボニルメチル、エトキシカルボ ニルメチル、プロポキシカルボニルメチル、イソプロポキシカルボニルメチル、ブ トキシカルボニルメチル、イソプトキシカルボニルメチル、第2級プトキシカルボ ニルメチル、第3級プトキシカルボニルメチル、ペンチルオキシカルボニルメチル、 ヘキシルオキシカルボニルメチル、メトキシカルボニルエチル、エトキシカルボニ ルエチル、プロポキシカルボニルエチル、イソプロポキシカルボニルエチル、プト キシカルボニルエチル、イソプトキシカルボニルエチル、第2級プトキシカルボニ ルエチル、第3級プトキシカルボニルエチル、ペンチルオキシカルボニルエチル、 ヘキシルオキシカルボニルエチル、ペンチルオキシカルボニルエチル、 ヘキシルオキシカルボニルエチル、ペンチルオキシカルボニルエチル、

15 Q¹、Q²、Q³におけるハロゲンはR、R¹、R¹におけるハロゲンと同義である。 Q¹、Q²におけるアラルキルオキシはR³、R⁴におけるアラルキルオキシと同義である。

Q³におけるアルコキシはR、R'、R¹におけるアルコキシと同義である。

W、X、Yにおけるアルキレンとは炭素数1~6個の直鎖状または分技鎖状のア
 20 ルキレンであって、メチレン、エチレン、トリメチレン、プロピレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン等を示す。

Yにおけるアルケニレンとは炭素数2~6個の直鎖状または分枝鎖状のアルケニ レンであって、ビニレン、プロペニレン、プテニレン、ベンテニレン等を示す。

R b におけるアルキルとはR、R'、R'におけるアルキルと同義である。

25 R b におけるアラルキルとはR、R'、R'におけるアラルキルと同義である。 R b におけるアミノアルキルとはLにおけるアミノアルキルと同義である。 R b におけるモノ・ジアルキルアミノアルキルとはLにおけるモノ・ジアルキル WO 99/99162 PCT/JP99/04493

アミノアルキルと同義である。

Rcにおける含窒素複素環とは、単環の場合、ピリジン、ピリミジン、ピリダジ ン、トリアジン、ビラゾール、トリアゾールを示し、縮合環の場合、ピロロビリジ ン (1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン、1H-ピロロ [3, 2-b] ピリジン、 1日-ピロロ[3.4-b]ピリジン等)、ピラゾロピリジン(1日-ピラゾロ[3, 4-b] ピリジン、1H-ピラブロ $\{4, 3-b\}$ ピリジン等)、イミダゾピリジン (1H-イミダン[4,5-b] ピリジン等)、ピロロピリミジン(1H-ピロロ [2, 3-d] $\forall y \in \mathcal{Y}$, $1H-\forall q \in [3, 2-d]$ $\forall y \in \mathcal{Y}$, $1H-\forall q$ ロ[3,4-d] ピリミジン等)、ピラゾロピリミジン(1H-ピラゾロ「3,4dl ピリミジン、ピラゾロ[1, 5-a] ピリミジン、1H-ピラゾロ[4, 3-10 d] ピリミジン等)、イミダブピリミジン(イミダブ[1, 2-a] ピリミジン、1 H-イミダブ [4, 5-d] ピリミジン等)、ピロロトリアジン(ピロロ [1, 2a] -1, 3, 5-1(x)、ピラゾロトリアジン (ピラゾロ [1, 5-a] -1, 3, 5-トリアジン等)、 15 トリアゾロピリジン (1H-1, 2, 3-1)アゾロ $\{4, 5-1\}$ ピリジン等)、 トリアゾロピリミジン (1, 2, 4-トリアゾロ [1, 5-a] ピリミジン (1, 5-a)2. 4-トリアゾロ [4, 3-a] ピリミジン、1H-1, 2, 3-トリアゾロ [4,5-d] ピリミジン等)、シンノリン、キナゾリン、キノリン、ピリドピリダ ジン(ピリド〔2.3-c〕ピリダジン等)、ピリドピラジン(ピリド〔2.3-20 b] ピラジン等)、ピリドピリミジン (ピリド [2, 3-d] ピリミジン、ピリド [3, 2-d] ピリミジン等)、ピリミドピリミジン (ピリミド [4, 5-d] ピリ ミジン、ピリミド [5、4-d] ピリミジン等)、ピラジノピリミジン (ピラジノ [2,3-d] ピリミジン等)、ナフチリジン(1.8-ナフチリジン等)、テトラ ゾロピリミジン (テトラゾロ [1, 5-a] ピリミジン等)、チエノピリジン (チェ 25 ノ [2, 3-b] ピリジン等)、チエノピリミジン(チエノ [2, 3-d] ピリミジ ン等)、チアゾロピリジン (チアゾロ [4,5-b] ピリジン、チアゾロ [5,4b) ピリジン等)、チアゾロピリミジン (チアゾロ [4,5-d] ピリミジン、チア

ゾロ [5, 4-d] ピリミジン等)、オキサゾロピリジン (オキサゾロ [4.5bl ピリジン、オキサゾロ [5.4-b] ピリジン等)、オキサゾロピリミジン(オ キサゾロ [4.5-d] ピリミジン、オキサゾロ [5,4-d] ピリミジン等)、フ ロピリジン (フロ [2, 3-b] ピリジン、フロ [3, 2-b] ピリジン等)、フロ ピリミジン (7 pr [2.3 - d] ピリミジン、7 pr [3.2 - d] ピリミジン等)、 2. 3-iii = iii = 1b] ピリジン、2、3 -ジヒドロ-1H-ピロロ [3, 2 - b] ピリジン等)、2、 ピリミジン、2、3-ジヒドロ-1H-ピロロ (3, 2-d) ピリミジン等)、5、 6. 7. 8-テトラヒドロピリド [2. 3-d] ピリミジン、5, 6, 7, 8-デ 10 トラヒドロー1.8ーナフチリジン、5,6,7,8ーテトラヒドロキノリン等が あげられ、これらの環が水素添加されている芳香族環を形成する場合、環中の炭素 原子がカルボニルでもよく、たとえば2、3ージヒドロー2ーオキソピロロピリジ ン、2、3-ジヒドロ-2、3-ジオキソピロロピリジン、7、8-ジヒドロ-7 -オキソー1.8-ナフチリジン、5,6,7,8-テトラヒドロー7-オキソー 15 1. 8-ナフチリジン等も含まれる。好ましくはピリジン、ピロロピリジンである。 また、これらの環はハロゲン、アルキル、アルコキシ、アラルキル、ハロアルキ ル、ニトロ、アミノ、アルキルアミノ、シアノ、ホルミル、アシル、アミノアルキ ル、モノまたはジアルキルアミノアルキル、アジド、カルボキシ、アルコキシカル 20 ボニル、カルバモイル、アルキルカルバモイル、アルコキシアルキル (メトキシメ チル、メトキシエチル、メトキシプロピル、エトキシメチル、エトキシエチル、エ トキシプロピル等)、置換基を有していてもよいヒドラジノ等の置換基によって置換 されていてもよい。

ここで、置換基を有していてもよいヒドラジノの置換基としては、アルキル、ア 5 ラルキル、ニトロ、シアノ等が挙げられるが、アルキル、アラルキルはR、R'、 R'におけるアルキル、アラルキルと同義であり、たとえばメチルヒドラジノ、エチ ルヒドラジノ、ベンジルヒドラジノ等が例示される。

一般式(I)で示される化合物(一般式(I')で示される化合物を含む)としては、具体的には次の化合物を挙げることができる。

- (1) 4-(2-ビリジルカルバモイル) ピペリジン
- (2) 1 -ベンジルオキシカルボニル-4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリ 5 ジン
 - (3) 1-ベンゾイルー4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (4) 1ープロピルー4ー (4ーピリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (5) [3-(2-(2-チエニルメチル) フェノキシ) -2-ヒドロキシプロピル] -4-(4-ピリジルカルパモイル) ピペリジン
- 10 (6) 4 (4 ピリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (7) 1 -ベンジル-4-(4-ビリジルカルパモイル)-1, 2, 5, 6-テトラヒドロビリジン
 - (8) 3-(4-ピリジルカルバモイル)ピペリジン
 - (9) 1-ベンジル-3-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- 15 (10) 1 (2 (4 ベンジルオキシフェノキシ) エチル) 4 (N (2 ピリジル) N ベンジルカルバモイル) ピリジン
 - (11) 1-ホルミルー4- (4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (12) 4-(3-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (13) 1-イソプロビル-4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- 20 (14) 1ーメチルー4ー(4ーピリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (15) 1-ヘキシル-4- (4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (16) 1-ベンジル-4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (17) 1- (2-フェニルエチル) -4- (4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- 25 (18) 1 (2 (4 メトキシフェニル) エチル) 4 (4 ピリジルカル バモイル) ピペリジン
 - (19) 1-(2-(4-メトキシフェニル) エチル) -4-(2-ピリジルカル

バモイル) ピペリジン

(20) 1- (2- (4-クロロフェニル) エチル) -4- (4-ピリジルカルバ モイル) ピペリジン

- (21) 1-ジフェニルメチル-4-(2-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- 5 (22) 1- (2-(4-(5-メチル-3-オキソ-2, 3, 4, 5-テトラヒドロピリダジン-6-イル) フェニル) エチル] -4-(2-ピリジルカルパモイル) ピベリジン
 - (23) 1-(4-(4,5-ジヒドロ-2-フリル)フェニル)-4-(4-ピ リジルカルバモイル) ピペリジン
- 10 (24) 1 (2-ニトロフェニル) -4 (4ーピリジルカルパモイル) ピペリ ジン
 - (25) 1- (2-アミノフェニル) -4- (4-ビリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (26) 1-ニコチノイルー4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- 15 (27) 1-イソニコチノイルー4-(4ーピリジルカルバモイル) ピペリジン (28) 1-(3, 4, 5-トリメトキンベンゾイル) -4-(4ーピリジルカル バモイル) ピペリジン
 - (29) 1ーアセチルー4ー (4ーピリジルカルバモイル) ピペリジン
- 20 カルバモイル) ピペリジン
 - (31) 1-(3-(4-フルオロベンゾイル) プロピル) -4-(2-ピリジル カルバモイル) ピペリジン
 - (32) 1- (1- (4-ヒドロキシベンゾイル) エチル) -4- (2-ピリジルカルバモイル) ビベリジン
- 25 (33) 1 (1 (4 ベンジルオキシベンゾイル) エチル) 4 (2 ピリ ジルカルパモイル) ピペリジン
 - (34) 1-(2-(4-ヒドロキシフェノキシ) エチル) -4-(2-ピリジル

カルバモイル) ピペリジン

(35) 1 - (4 - (4 - フルオロフェニル) - 4 - ヒドロキシブチル) - 4 - (4 - ピリジルカルバモイル) ピペリジン

(36) 1-(1-メチル-2-(4-ヒドロキシフェニル)-2-ヒドロキシエ 5 チル)-4-(2-ピリジルカルパキイル) ピペリジン

(37) 1ーシンナミルー4ー (2ーピリジルカルバモイル) ピペリジン

(38) 1- (2-ヒドロキシ-3-フェノキシブロビル) -4- (4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン

(39) 1-(2-ヒドロキシ-3-フェノキシプロピル) -4-(3-ピリジル10 カルバモイル) ピペリジン

(40) 1-(2-ヒドロキシ-3-フェノキシブロビル) -4-(2-ビリジルカルパキイル) ビベリジン

(41) 1-(2-フェニルエチル)-4-[N-(2-ピリジル)-N-(2-(N, N-ジメチルアミノ) エチル) カルパモイル] ピペリジン

15 (42) 1 ーベンジルオキシカルボニルー4ー(2ーピリジルカルバモイル)ピペリジン

(43) 1-(3-クロロフェニル) カルバモイル-4-(4-ピリジルカルバモ イル) ピペリジン

(44) 1- [N-(2-ピリジル) -N-(2-(N, N-ジメチルアミノ) エ

20 チル) カルバモイル] ピペリジン

(46) 1-ニコチノイルー3-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン

(47) 1- [2-(4-フルオロベンゾイル) エチル] -4-(4-ピリジルカ

25 ルバモイル) ピペリジン

(48) 1-(6-クロロー2-メチルイミダゾ [1, 2-a] ビリジン-3-カルボニル) -4-(4-ビリジルカルバモイル) ピペリジン

(49) 1- (4-ニトロベンジル) -4- (4-ピリジルカルバモイル) ピベリジン

- (50) 1-ヘキシル-4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (51) 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(2-クロロ-4-ピリジルカルバ
- 5 モイル) ピペリジン
 - (52) 4-(2-クロロ-4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (53) 1-(2-クロロニコチノイル)-4-(4-ビリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (54) 3- (2-クロロー4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- 10 (55) 1 (4ーフタルイミドプチル) 4 (4ーピリジルカルパモイル) ピペリジン
 - (56) 1-(3,5-ジ第3級プチル-4-ヒドロキシシンナモイル)-4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (57) 1-カルバモイルメチルー4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- 15 (58) 1ーベンジルオキシカルボニルー4ー(5ーニトロー2ーピリジルカルバ モイル) ピペリジン
 - (59) 4-(5-ニトロ-2-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (60) トランスー4ーベンジルオキシカルボキサミドメチルー1ー (4ーピリジ ルカルバモイル) シクロヘキサン
- 20 (61) トランスー4ーアミノメチルー1ー(4ーピリジルカルバモイル)シクロ ヘキサン
 - (62) トランスー4ーホルムアミドメチルー1ー (4ーピリジルカルバモイル) シクロヘキサン
 - (63) トランスー4ージメチルアミノメチルー1ー (4ーピリジルカルバモイ
- 25 ル)シクロヘキサン
 - (64) N-ベンジリデンートランス-(4-ビリジルカルバモイル)シクロヘキシルメチルアミン

(65) トランス-4-ベンジルアミノメチル-1-(4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン

- (66) トランス-4-イソプロピルアミノメチル-1-(4-ビリジルカルバモ イル)シクロヘキサン
- 5 (67) トランス-4-ニコチノイルアミノメチル-1-(4-ピリジルカルバモ イル)シクロヘキサン
 - (68) トランスー4ーシクロヘキシルアミノメチルー1ー (4ーピリジルカルバ モイル) シクロヘキサン
- (69) トランス-4ーペンジルオキシカルボキサミド-1-(4ーピリジルカル10 バモイル)シクロヘキサン
 - (70) トランス-4-アミノ-1-(4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
 - (71) トランス-4-(1-アミノエチル) -1-(4-ピリジルカルバモイル) シクロヘキサン
- 15 (72)トランス-4-アミノメチルーシス-2-メチル-1-(4ーピリジルカルパモイル)シクロヘキサン
 - (73)(+) -トランス-4-(1-ベンジルオキシカルボキサミドプロピル)-1-シクロヘキサンカルボン酸
 - (74) (+) ートランス-4- (1-ベンジルオキシカルボキサミドプロピル) -1- (4-ピリジルカルバモイル) シクロヘキサン
- (75)(-)-トランス-4-(1-ベンジルオキシカルボキサミドプロピル)-

20

- 1 (4 ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン(76)(+)-トランス-4-(1-アミノプロピル)-1-(4-ピリジルカル
- 25 (77)(-) -トランス-4- (1-アミノプロピル) -1- (4-ピリジルカル パモイル) シクロヘキサン
 - (78) (-) ートランスー4- (1-ベンジルオキシカルボキサミドエチル) -1

- (4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (79) (+) ートランスー4ー (1ーベンジルオキシカルボキサミドエチル) -1
- (4ーピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- 5 モイル)シクロヘキサン
 - (81) (-) -トランス-4- (1-アミノエチル) -1- (4-ピリジルカルバ モイル) シクロヘキサン
 - (82) トランス-4-(4-クロロベンゾイル) アミノメチル-1-(4-ピリ ジルカルパモイル) シクロヘキサン
- 10 (83) トランスー4ーアミノメチルー1ー(2ーピリジルカルバモイル)シクロ ヘキサン
 - (84) トランス-4-ベンジルオキシカルボキサミドメチル-1- (2-ピリジ ルカルバモイル) シクロヘキサン
 - (85) トランスー4ーメチルアミノメチルー1- (4-ピリジルカルバモイル)
- 15 シクロヘキサン

25

シクロヘキサン

- (86) トランスー4ー (NーペンジルーNーメチルアミノ) メチルー1ー (4ービリジルカルパモイル) シクロヘキサン
- (87) トランスー4ーアミノメチルー1- (3-ピリジルカルバモイル) シクロ ヘキサン
- 20 (88) トランスー4ーアミノメチルー1ー ((3ーヒドロキシー2ーピリジル) カ ルバモイル シクロヘキサン
 - (89) トランス-4-ベンジルオキシカルボキサミドメチル-1- (3-ピリジ ルカルバモイル) シクロヘキサン
 - (90) トランス-4ーベンジルオキシカルボキサミドメチル-1-[(3ーベンジ ルオキシ-2ーピリジル) カルバモイル] シクロヘキサン
- (91) トランス-4-フタルイミドメチル-1-(4-ピリジルカルバモイル)

(92) トランスー4ーベンジルオキシカルボキサミドメチルー1ー (3-メチル -4-ピリジルカルバモイル) シクロヘキサン

- (93) トランスー4ーアミノメチルー1ー (3-メチルー4ーピリジルカルバモ イル) シクロヘキサン
- 5 (94) 4-(トランス-4-ベンジルオキシカルポキサミドメチルシクロヘキシ ルカルボニル) アミノ-2, 6-ジメチルピリジン-N-オキシド
 - (95) 4-(トランス-4-アミノメチルシクロヘキシルカルボニル) アミノ-2,6-ジメチルピリジン-N-オキシド
- (96)トランス-4-アミノメチル-1-(2-メチル-4-ピリジルカルバモ10 イル)シクロヘキサン
 - (97) トランス-4-(1-ベンジルオキシカルボキサミドエチル)-1-(4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
 - (98) トランス-4-(1-アミノ-1-メチルエチル) -1-(4-ピリジル カルパモイル) シクロヘキサン
- 15 (99) トランス-4-(2-アミノエチル) -1-(4-ピリジルカルバモイル) シクロヘキサン
 - (100) トランスー4ー(2ーアミノー1ーメチルエチル) ー1ー(4ーピリジ ルカルバモイル)シクロヘキサン
 - (101) トランスー4-(1-アミノプロピル) -1-(4-ピリジルカルバモ イル) シクロヘキサン

20

- (102) トランスー4ーアミノメチルートランスー1ーメチルー1ー (4ーピリ ジルカルバモイル) シクロヘキサン
- (103) トランスー4ーベンジルアミノメチルーシスー2ーメチルー1ー (4ー ピリジルカルバモイル) シクロヘキサン
- 25 (104) トランス-4-(1-ベンジルオキシカルボキサミド-1-メチルエチル)-1-(4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
 - (105) トランス-4-ベンジルオキシカルボキサミドメチル-1-(N-メチ

ルー4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン

(106) トランス-4-(1-アセタミド-1-メチルエチル) -1-(4-ピ リジルカルバモイル) シクロヘキサン

(107) トランス-N-(6-アミノ-4-ピリミジル) -4-アミノメチルシ

5 クロヘキサンカルボキサミド

(108) トランスーN-(1H-ピロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

(109) (+) -トランス-N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4- (1-アミノエチル) シクロヘキサンカルボキサミド

10 (110) トランス-N-(1H-ピロロ[2,3-b]ピリジン-4-イル)4-(1-アミノ-1-メチルエチル)シクロヘキサンカルボキサミド

(111) トランスーN- (1H-ピラゾロ〔3,4-b〕ピリジン-4-イル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

(112) (+) -トランス-N- (1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-4-

15 イル) -4- (1-アミノエチル) シクロヘキサンカルボキサミド

(113) トランスーNー (1Hーピラゾロ [3, 4-b] ピリジンー4ーイル) -4- (1-アミノー1-メチルエチル) シクロヘキサンカルボキサミド

(114)(+) -トランス-N-(2-アミノ-4-ピリジル)-4-(1-アミ ノエチル)シクロヘキサンカルボキサミド

20 (115) トランスーN- (1H-ピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン-4-イ

ル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

(116)(+)ートランスーNー(1Hーピラゾロ[3,4-d]ピリミジンー4ーイル)ー4ー(1ーアミノエチル)シクロヘキサンカルボキサミド

(117) トランス-N-(1H-ピラゾロ[3, 4-d] ピリミジン-4-イ

25 ル) -4- (1-アミノ-1-メチルエチル)シクロヘキサンカルボキサミド (118)トランス-N- (4-ピリミジニル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

(119) トランスーN- (3-アミノ-4-ピリジル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

- (120) トランス-N- (7H-イミダブ [4, 5-d] ピリミジン-6-イ
- ル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
- 5 (121) トランス-N-(3H-1, 2, 3-トリアゾロ [4, 5-d] ピリミ ジン-7-イル) -4-アミノメチルンクロヘキサンカルボキサミド
 - (122) トランス-N-(1-ベンジル-1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジ -ン-4-イル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
- (123) トランス-N-(1H-5-ビラグリル)-4-アミノメチルシクロへ10 キサンカルボキサミド
- (124) トランスーNー (1Hーピラゾロ [3, 4-b] ピリジンー4ーイル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
 - (125) トランス-N- (4-ピリグジニル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
- 15 (126) トランス-N-(7H-ピロロ [2, 3-d] ピリミジン-4-イル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
 - (127) トランス-N-(2-アミノ-4-ピリジル) --4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
 - (128) トランス-N-(チェノ[2, 3-d] ピリミジン-4-イル) -4-
- 20 アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
 - (129) トランス-N-(5-メチル-1, 2, 4-トリアゾロ [1, 5-a] ピリミジン-7-イル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
 - (130) トランス-N-(3-シアノ-5-メチルピラゾロ[1,5-a] ピリミジン-7-イル)-4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
- 25 (131) トランス-N- (1H-ピラゾロ (3, 4-b) ピリジン-4-イル)
 -4- (1-アミノ-1-メチルエチル) シクロヘキサンカルボキサミド
 (132) トランス-N- (2- (1-ピロリジニル) -4-ピリジル) -4-ア

ミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

(133) トランス-N-(2, 6-ジアミノ-4-ピリミジル) -4-アミノメ チルシクロヘキサンカルボキサミド

(134)(+) - トランス-N-(7-メチル-1,8-ナフチリジン-4-イ

5 ル)ー4ー(1ーアミノエチル)シクロヘキサンカルボキサミド

(135) トランスーN- (1-ベンジルオキシメチルピロロ [2, 3-b] ピリ ジンー4-イル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

(136)(+) -トランス-N-(1-メチルビロロ[2, 3-b] ビリジン-4 -イル)-4-(1-アミノエチル) シクロヘキサンカルボキサミド

10 (137) トランス-N-ベンジル-N- (2-ベンジルアミノ-4-ピリジル)
-4-(1-アミノ-1-メチルエチル) シクロヘキサンカルボキサミド

(138) トランスーNー (2ーアジドー4ーピリジル) ー4ーアミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

(139) トランス-N-(2,3-ジヒドロ-1H-ピロロ[2,3-b] ピリ

15 ジンー4ーイル) -4ーアミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド (140) トランスーNー (2, 3ージヒドロー1Hーピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4-(1-アミノー1-メチルエチル) シクロヘキサンカルボ

(141-1) トランス-N- (2-カルボキシ-4-ピリジル) -4-アミノメチ

20 ルシクロヘキサンカルボキサミド

キサラド

25

(141-2)(R) -- (+) -- トランス-N- (3-ブロモー1H-ピロロ〔2, 3-b〕ピリジン-4-イル) -4- (1-アミノエチル) シクロヘキサンカルボ キサミド

(142) トランス-N-(1H-ピロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4-ゲアニジノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

(143) トランスーNー (1Hービラゾロ〔3, 4−b〕 ビリジンー4ーイル) -4ーグアニジノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

30

(144) トランスーN-(4ービリジル)-4-グアニジノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

- (145) トランス-N-(1-メチルビロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イ
- ル) -4- (グアニジノメチル) シクロヘキサンカルボキサミド
- 5 (146)トランス-N-(1H-ピロロ(2,3-b)ピリジン-4-イル)ー 4-(2-イミダブリン-2-イル)アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド (147)トランス-N-(1-ペンジルオキシメチルピロロ(2,3-b)ピリ ジン-4-イル)-4-グアニジノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

(148) トランス-N-(2-アミノ-4-ビリジル) -4-グアニジノメチル 10 シクロヘキサンカルボキサミド

- (149) トランス-N-(1-ベンジルオキシメチル-1H-ピロロ[2,3-b] ピリジン-4-イル) ー4-(2-イミダゾリン-2-イル) アミノメチルシクロへキサンカルボキサミド
- (150) トランス-N-(1H-ピロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イル) -
- 15 4- (3-ベンジルグアニジノメチル)シクロヘキサンカルボキサミド
 (151)トランス-N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル)4- (3-フェニルグアニジノメチル)シクロヘキサンカルボキサミド
 - (152) トランス-N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) 4- (3-プロピルグアニジノメチル) シクロヘキサンカルボキサミド
- 20 (153) トランス-N-(1H-ピロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イル) 4-(3-オクチルグアニジノメチル) シクロヘキサンカルボキサミド(154) トランス-N-(1-ベンジルオキシメチルピロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4-(2-ベンジル-3-エチルグアニジノメチル) シクロヘ
- 25 (155) トランス-N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ビリジン-4-イル) -- 4- (イミダゾール-2-イル) アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド (156) トランス-N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ビリジン-4-イル) --

キサンカルボキサミド

4- (チアゾール-2-イル) アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

- (157)(R) (+) -N- (4-ピリジル) -4- (1-アミノエチル) ベンズアミド
- (158) N- (4-ピリジル) -4- (1-アミノー) -メチルエチル) ベンズ
- 5 アミド
 - (159) N- (4-ピリジル) -4-アミノメチルー2-ベンジルオキシベンズ アミド
 - (160) N- (4-ピリジル) -4-アミノメチル-2-エトキシベンズアミド
 - (161) (R) (-) -N- (4-ピリジル) -4- (1-アミノエチル) -3
- 10 ーニトロベンズアミド
 - (162)(R) (-) N- (4-ピリジル) 3-アミノ-4- (1-アミノ エチル) ベンズアミド
 - (163)(R) (+) -N- (4-ピリジル) -4- (1-アミノエチル) -3 -クロロベンズアミド
- 15 (164) N- (4-ピリジル) -3-アミノメチルベンズアミド
 - (165) (R) (+) -N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イ
 - ル) -4- (1-アミノエチル) ベンズアミド
 - (166) (R) (+) -N- (1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-4-イ
 - ル) 4 (1 アミノエチル) ベンズアミド
- 20 (167) N- (1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-4-イル) -4-グア =ジノメチルペンズアミド
 - (168) N-(4-ピリジル)-4-グアニジノメチルベンズアミド
 - (169) (R) (+) -N- (4-ピリジル) -4- (1-アミノエチル) -3 -フルオロベンズアミド
- 25 (170) N- (4-ピリジル) -4-アミノメチルベンズアミド
 - (171) N- (4-ピリジル) -4-アミノメチル-2-ヒドロキシベンズアミ

(1.7.2) N- (4-4)(4-4)(2-7)(2-7)(2-7)(4-4)(

(173) N- (4-ピリジル) -4-アミノメチル-3-ニトロベンズアミド

(174) N- (4-ピリジル) -3-アミノ-4-アミノメチルベンズアミド

(175)(S)-(-)-N-(4-ピリジル)-4-(1-アミノエチル)ベン

5 ズアミド

(1 7 6) (S) - (-) -N- (4 -ピリジル) -2- (1 -アミノエチル) ベン ズアミド

(177)(R) - (+) -N- (4-ピリジル) -4- (1-アミノエチル) -2 -クロロベンズアミド

- 10 (178)(R) (+) -N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イ
 - ル) -4- (1- (3-プロピルグアニジノ) エチル) ベンズアミド
 - (179) (R) (-) -N- (1H-ピロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イ
 - ル) -4- (1-アミノエチル) -3-アジドベンズアミド
 - (180)(R)-(+)-N-(4-ピリジル)-4-(1-アミノエチル)-2
- 15 ーニトロベンズアミド
 - (181) (R) (-) N- (4-ピリジル) 4- (1-アミノエチル) 3 -エトキシベンズアミド
 - (182) (R) (+) -N- (3-ヨード-1Hーピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4- (1-アミノエチル) ベンズアミド
- 20 (183)(R)-(+)-N-(3-ヨード-1H-ピロロ[2, 3-b] ピリジ ン-4-イル)-4-(1-アミノエチル)-3-アジドベンズアミド
 - (184)(R)-(-)-N-(4-ピリジル)-4-(1-アミノエチル)-3 -ヒドロキシベンズアミド
 - (185) N- (1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-4-イル) -4-グア
- 25 ニジノメチルー3ーニトロベンズアミド
 - (186) (R) -N- (1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-4-イル) -4 - (1-グアニジノエチル) -3-ニトロベンズアミド

(187) (R) −N− (1H−ビラゾロ [3, 4−b] ビリジン−4−イル) −4 − (1−アミノエチル) −2−=トロベンズアミド

(188) N- (1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-4-イル) -4-グア ニジノベンズアミド

- 5 (189) (R) -N- (1H-ピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-4-イル) -4 - (1-アミノエチル) -3-=トロペンズアミド
 - (190) (R) -N- (1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-4-イル) -4 - (1-グアニジノエチル) ベンズアミド

(191) N- (1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-4-イル) -4- (1

- 10 ーアミノー2ーヒドロキシエチル) ベンズアミド
 - (192) N- (1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-4-イル) -4-アミ ノメチル-3-ニトロベンズアミド
 - (193) N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4-ピベリ ジンカルボキサミド
- 15 (194) N- (1H-ピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-4-イル) -4-ピペ リジンカルボキサミド
 - (195) N- (1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-4-イル) -1-アミ ノアセチル-4-ピペリジンカルボキサミド
 - (196) N- (1-メトキシメチル-1H-ピラゾロ〔3, 4-b〕 ピリジン-
- 20 4-イル) -4-ピペリジンカルボキサミド
 - (197) N- (2, 3-ジヒドロ-1H-ピロロ(2, 3-b) ピリジン-4-
 - イル) -4-ピペリジンカルボキサミド
 - (198) N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ビリジシ-4-イル) -1- (2-フェニルエチル) -4-ピペリジンカルボキサミド
- 25 (199) N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) -1-アミジ /-4-ピペリジンカルボキサミド
 - (200) N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) -1- (3-

フェニルプロピル) - 4 - ピペリジンカルボキサミド

(201) N-(1H-ピロロ(2, 3-b) ピリジン-4-イル) -1-ベンジ ル-4-ピペリジンカルボキサミド

(202) N-(1H-ピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-4-イル)-1-(2 5 -フェニルエチル)-4-ピペリジンカルボキサミド

(203) N-(1H-ピラゾロ (3, 4-b) ピリジン-4-イル) -1-(3 -フェニルプロピル) -4-ピペリジンカルボキサミド

好ましくは、化合物 (80)、(109)、(110)、(112)、(115)、(142)、(143)、(144)、(145)、(153)、(157)、(163)、(165)、(166) および (179) が挙げられる。

Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物は製薬上許容される酸付加塩でも良く、その酸とは塩酸、臭化水素酸、硫酸等の無機酸、メタンスルホン酸、フマル酸、マレイン酸、マンデル酸、クエン酸、酒石酸、サリチル酸等の有機酸が挙げられる。また、カルボキシル基を有する化合物は、ナトリウム、カリウム、カルシウム、マグネシウム、アルミニウム等の金属との塩、リジン等のアミノ酸との塩とすることもできる。さらに、それらの1水和物、2水和物、1/2水和物、1/3水和物、1/4水和物、2/3水和物、3/2水和物、6/5水和物等も本発明に含まれる。一般式(I)で示される化合物は、例えば特開昭62-89679号、特開平3-218356号、特開平5-194401号、特開平6-41080号、WO95/28387号、WO98/06433号等に記載されている方法により合成することができる。

上述のRhoキナーゼ阻害活性を有する化合物に光学異性体、そのラセミ体また はシスートランス異性体が存在する場合には、本発明においてはこれらすべてを使 用することができ、これらの異性体は常法により単離するか、各異性体原料を用い 25 ることによって製造することができる。

Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物、就中一般式 (1) により表される化合物、その異性体および/またはその製薬上許容されうる酸付加塩は、ヒトをはじめ

ウシ、ウマ、イヌ、マウス、ラット等の哺乳動物に対し眼圧降下作用、復神経乳頭 血流改善作用および房水流出促進作用を有するので、種々の縁内障、たとえば原発 性開放隅角緑内障、正常眼圧緑内障、房水産生過多緑内障、高眼圧症、急性閉塞隅 角緑内障、慢性閉塞隅角緑内障、plateau iris syndrome 、混合型緑内障、ステロ イド緑内障、木晶体の嚢性緑内障、色素緑内障、アミロイド緑内障、血管新生緑内 随、悪件緑内障等の予防・治療剤として使用される。

本発明の緑内障予防・治療額は、経口的又は非経口的に投与される。投与形態と しては、例えば、錠剤、カプセル剤、シロップ剤等の経口形態、溶液、乳剤、懸濁 御篓の液状の注射剤、軟膏剤(特に眼軟膏剤)、点眼剤等の外用剤等の非経口投与形 能が例示されるが、他の循環系への影響ならびにその効果を考え、眼局所投与用の 形態で用いることが好ましく、点眼剤や眼軟膏剤の形態であることが特に好ましい。 前記投与形態の製剤は、本化合物に、通常の担体、賦形剤、結合剤、安定化剤等 の製剤上必要な添加剤を配合し、常套手段で製剤化することにより製造できる。た とえば、Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物を製剤上許容しうる担体(賦形剤、 15 結合剤、崩壊剤、矯味剤、矯臭剤、乳化剤、希釈剤、溶解補助剤等)と混合して得 られる医薬組成物または錠剤、丸剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤、トローチ剤、シ ロップ剤、液剤、乳剤、懸濁剤、注射剤(液剤、懸濁剤等)、坐剤、吸入剤、経皮吸 収割、点眼剤、眼軟膏等の製剤として経口または非経口に適した形態で処方される。 固体製剤とする場合は、添加剤、たとえば、ショ糖、乳糖、セルロース糖、Dー 20 マンニトール、マルチトール、デキストラン、デンプン類、寒天、アルギネート類、 キチン類、キトサン類、ペクチン類、トラガントガム類、アラビアゴム類、ゼラチ ン類、コラーゲン類、カゼイン、アルブミン、リン酸カルシウム、ソルビトール、 グリシン、カルボキシメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ヒドロキシプロ ピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、グリセリン、ポリエチレ ングリコール、炭酸水素ナトリウム、ステアリン酸マグネシウム、タルク等が用い られる。さらに、錠剤は必要に応じて通常の剤皮を施した錠剤、たとえば糖衣錠、 腸溶性コーティング錠、フィルムコーティング錠あるいは二層錠、多層錠とするこ

とができる。

5

15

半固体製剤とする場合は、動植物性油脂(オリーブ油、トウモロコシ油、ヒマシ油等)、鉱物性油脂(ワセリン、白色ワセリン、固形パラフィン等)、ロウ類(ホホバ油、カルナパロウ、ミツロウ等)、部分合成もしくは全合成グリセリン脂肪酸エステル(ラウリル酸、ミリスチン酸、パルミチン酸等)等が用いられる。これらの市販品の例としては、ウイテブゾール(ダイナミッドノーベル社製)、ファーマゾール(日本油脂社製)等が挙げられる。

液体製剤とする場合、添加剤としては、たとえば塩化ナトリウム、グルコース、 ソルビトール、グリセリン、オリーブ油、プロビレングリコール、エチルアルコー 10 ル等が挙げられる。

液体製剤としては、例えば注射剤、点眼剤等が挙げられる。

注射剤とする場合は、無菌の水溶液、たとえば生理食塩水、等張液、油性液、た とえばゴマ油、大豆油が用いられる。また、必要により適当な懸濁化剤、たとえば カルボキシメチルセルロースナトリウム、非イオン性界面活性剤、溶解補助剤、た とえば安息香酸ベンジル、ベンジルアルコール等を併用してもよい。

点眼剤とする場合は水性液剤または水溶液が用いられ、特に、無菌の注射用水溶 液があげられる。点眼剤は、緩衝剤、安定化剤、湿潤剤、乳化剤、懸濁化剤、界面 活性剤、等張化剤、防腐剤、粘稠剤のような各種の添加剤を適宜添加してもよい。

緩衝剤としては、たとえばリン酸塩緩衝剤、ホウ酸緩衝剤、クエン酸塩緩衝剤。

20 酒石酸緩衝剤、酢酸塩緩衝剤、アミノ酸等が用いられる。

安定化剤としては、たとえばエデト酸ナトリウム、クエン酸等が用いられる。 湿潤剤としては、たとえばグリセリン等が挙げられる。

乳化剤としては、ポリビニルピロリドン等が挙げられる。

懸濁化剤としては、ヒドロキシブロビルメチルセルロース、メチルセルロース等
が挙げられる。

界面活性剤としては、たとえばポリソルベート80、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油等が挙げられる。

等張化剤としては、たとえばソルビトール、グルコース、マンニトール等の糖類、 グリセリン、プロビレングリコール等の多価アルコール類、塩化ナトリウム等の塩 糖等が用いられる。

防腐剤としては、たとえば塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム等の第四 級アンモニウム塩、パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸エチル等のパ ラオキシ安息香酸エステル類、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、ソル ピン修治よびそれらの塩、チメロサール、クロロブタノール等が用いられる。

粘稠剤としては、たとえばヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセ ルロース、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキシ メチルセルロースおよびそれらの塩等が用いられる。

点眼剤として用いる場合、p Hは通常約4~9、好ましくは約6~8.5に調整することが好ましい。

製剤が眼軟膏の場合、軟膏基剤 (ワセリン、ラノリン、プラスチベース等)、保存 剤 (塩化ベンザルコニウム、パラオキン安息香酸エステル類、クロロブタノール

15 等) 等を適宜に選択して製造することができる。

本発明の緑内障予防・治療剤における有効成分の量は製剤の0.0001~100重量%であり、適当には0.001~50重量%である。 投与量、投与回数は、症状、年齢、体重、投与形態により異なるが、通常成人に対し、例えば点眼剤として使用する場合には、Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物を0.0001~10w/v%、好ましくは0.001~1w/v%含有する製剤を、1日あたり数回、好ましくは1~6回、1回数滴、好ましくは1~3滴投与することができ、眼軟膏剤として使用する場合には、当該化合物を0.001~10w/w%、好ましくは0.001~1w/w%含有する製剤を、1日あたり数回、好ましくは1~6回 流布することができる。

25 実施例

20

10

以下、本発明を実施例及び実験例を挙げて具体的に説明するが、本発明はこれら の実施例、実験例に何ら限定されるものではない。

実施例1 点眼剤1

Rhoキナーゼ阻害作用を有する化合物である(+)ートランスー4ー($1-\tau$ ミノエチル)ー $1-(4-\Gamma U)$ ジルカルパモイル)シクロヘキサン 2 HCl・1 H2O(以下、化合物Aとする)を注射用蒸留水に溶解し、水酸化ナトリウムで p H を 7 に調整し、下記の処方に従い点眼剤を調製した。

	化合物A		0.	5 g
	リン酸2水素ナトリウム・2水和物		0.	1 g
	塩化ナトリム		0 .	9 g
	注射 用蒸留水	 	 適量	t
10	全量		1 0 0	m l

実施例2 点眼剤2

実施例1と同様にして、化合物Aを0・1%の濃度で含有する点眼剤を調製した。 実施例3 点眼剤3

実施例1と同様にして、化合物Aを0.03%の濃度で含有する点眼剤を調製した。

実施例4 点眼剤4

15

20

実施例1に準じて、Rhoキナーゼ阻害作用を有する化合物である (+) ートランスーNー (1Hーピロロ [2, 3-b] ピリジンー4ーイル) ー4ー (1-アミノエチル) シクロヘキサンカルボキサミド 2HC1・6/5 H_2 O (以下、化合物 Bとする) を0.03%の濃度で含有する点限剤を調製した。

実施例5 点眼剤5

実施例1に準じて、Rhoキナーゼ阻害作用を有する化合物である (R) - (+) - N- (4- ピリジル) - 4- (1- アミノエチル) ベンズアミド 2HC l (以下、化合物Cとする) を0.1%の**濃度で含有する**点眼剤を調製した。

25 実施例 6 点眼剤 6

実施例5と同様にして、化合物Cを0.03%の濃度で含有する点服剤を調製した。

実施例7 点眼剤7

実施例1に準じて、Rhoキナーゼ阻害作用を有する化合物である(R) ー (+) -N-(1H-ピロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4-(1-アミノエチル) ベンズアミド 2HCl・1H₂O(以下、化合物Dとする)を0.03%の過渡で会有する点眼剤を調製した。

実施例8 錠剤

5

化合物A、乳糖、トウモロコシデンプンおよび結晶セルロースを混合し、ポリビ ニルピロリドンK30糊液を用いて練合し、20メッシュの篩を通して造粒した。 50℃で2時間乾燥した後、24メッシュの篩を通し、タルクおよびステアリン酸

10 マグネシウムを混合し、直径7mmの杵を用いて、1錠120mgの錠剤を製した。

	化合物A	10.0mg
	乳糖	50.0mg
	トウモロコシデンプン	20.0mg
	結晶セルロース	29.7mg
15	ポリビニルピロリドンK30	5.0 mg
	タルク	5.0 mg
	ステアリン酸マグネシウム	0.3mg
		120 0mg

120.0mg

実施例9:カプセル剤

化合物A、乳糖およびトウモロコシデンプンを混合し、ポリビニルピロリドンK 30糊液を用いて練合し、20メッシュの篩を通して造粒した。50℃で2時間乾燥した後、24メッシュの篩を通し、タルクおよびステアリン酸マグネシウムを混 5 合し、硬カプセル(4号)に充填し、120mgのカプセル剤を製した。

	化合物A	10.	0 m g
	乳糖	70.	0 m g
	トウモロコシデンプン	35.	0 m g
	ポリビニルピロリドンK30	2.	0 m g
10	タルク 1000 1000 1000 1000 1000 1000 1000 10	2,	7 m g
	 ステアリン酸マグネシウム	 0,	3 m g
		1 0 0	0

実験例1. 有色ウサギの正常眼圧に及ぼす作用

(実験方法)

- 15 体重約2 kgのグッチ種雄性有色ウサギを用いた。試験1週間前から家兎を1日 3~5時間固定缶に入れ順化させてから眼圧計 [ニューマトノグラフ (アルコン社製)) により眼圧の安定した家兎を選択して用いた。眼圧の初期値を測定後、片眼に実施例1の点眼剤を50 μ 1点眼し、反対眼には実施例1の点眼剤から化合物Aを除いた基剤を同様に点眼し対照眼とした。眼圧の測定は点眼後30,60,90,
- 20 120分、その後は60分間隔で行い、眼圧が初期値にもどるまで経時的に眼圧測 定を行い、作用の持続時間を検討した。

(実験結果)

25

実施例1の点眼剤の正常眼圧に対する作用を図1に示した。点眼60分後に対照 眼と比較して5mmHgの有意な最大眼圧下降作用が認められた。その後も、点眼 180分後まで対照眼と比較して有意な眼圧下降作用が認められた。点眼360分 後には対照眼とほぼ同じ眼圧値を示し、初期頃に戻った。

実験例2. 有色ウサギの正常服視神経乳頭の血流量に及ぼす影響

(実験方法)

体重約 $2 \log 00$ $\sqrt{9}$ $\sqrt{9}$ 体離性有色ウサギを用いた。片眼に実施例 1 の点眼剤を 1 の点眼剤を 1 の点眼剤 1 のは 1

(実験結果)

5

10

実施例1の点眼剤の視神経乳頭血流動態に及ぼす作用を図2に示した。点眼30 分後に対照眼と比較して11%の血流増加作用を示し、点眼60分後には15%の 有意な血流増加作用が認められた。点眼120分後で最も血流が増加し、18%の 上昇が認められた。その後、効果は徐々に減少したが、点眼180分後まで対照眼 に対して有意な血流増加作用が認められた。

<u>実験例3.</u> 白色ウサギの摘出毛様体筋のカルバコール収縮に対する作用 (実験方法)

15 体重約2kgの日本雄性白色ウサギに過剰量のベントバルビタールナトリウムを 静脈内投与することにより安楽死させた。その後、速やかに眼球を摘出しクレプス 液(NaCl:1112mM, KCl:5.9mM, CaCl₂ 2H₂O:2.0mM, MgCl₂ 6 H₂O:1.2mM, NaH₂PO₄ 2H₂O:1.2mM, NaHCO₃ :25mM,

Glucose:11.5mt/) に保存した。眼球から分離した毛様体を、クレプス液を満たしたマクヌス管内に懸重し、20~30mgの静止張力のもとで平衡化した。張力変化はトランスデューサーおよび増幅器を介してペンレコーダーに記録した。収縮薬にはカルバコールを用い、相動性収縮の用量反応に対する抑制作用を検討した。被験薬は(+)ートランスー4ー(1ーアミノエチル)ー1ー(4ーピリジルカルバモイル)シクロへキサン 2HC1・1H₂O(化合物A)を用い、カルバコール添加5

(実験結果)

25 分前にマグヌス管に添加した。

カルバコール収縮に対する化合物Aの作用を図3に示した。毛様体筋は10-6~

 3×10^{-6} Mカルバコールで用量仮存的に収縮し、化合物Aはカルバコール収縮に対し非競合的に拮抗した。化合物Aのカルバコール収縮に対する $1C_{50}$ は 2.8×10^{-6} Mであった。

毛様体筋の収縮と弛緩は、房水流出にも重要な役割を果たす。毛様体筋の弛緩により、線維柱帯を介した房水流出量は抑制されるが、ぶどう膜強膜を介した房水流 出は促進される(吉富健志,神経眼科,15(1),76-81,1998)。このように毛様体筋 が弛緩し、房水流出が促進される結果、眼圧が低下するものと考えられる。

なお、一般的に点眼液は、その 1/1000 が前房内に移行するといわれており (本田 孔士:眼科診療プラクティス 眼科治療薬ガイド、(株) 文光堂、東京、387-392、

10 1994)、0、5%の化合物Aを50μ1点眼したと仮定すると、その1/1000前房内 に移行するとすれば、前房内で1.5×10 ⁶と計算され、本実験結果は、in vivo においても十分に作用する濃度と考えられた。

実験例4、白色ウサギの正常眼圧に及ぼす作用

(試験薬剤)

15 化合物A((+) -トランス-4-(1-アミノエチル)-1-(4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン 2HCl・1H₂O)

化合物B((+) -トランス-N-(1H-ビロロ[2,3-b] ビリジン-4-イル)-4-(1-アミノエチル)シクロヘキサンカルボキサミド 2HCI・6 /5H₂O)

20 化合物C((R) - (+) -N- (4-ピリジル) -4- (1-アミノエチル) ベ ンズアミド 2 HC l)

化合物D((R) - (+) -N-(1H-ピロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4-(1-アミノエチル) ベンズアミド 2HCl・1H。O)

本実験では、化合物Aの0・1%点限剤および0・03%点限剤(それぞれ実施 例2および実施例3で調製)、化合物Bの0・03%点限剤(実施例4で調製)、化 合物Cの0・1%点限剤および0・03%点限剤(それぞれ実施例5および実施例 6で調製)ならびに化合物Dの0・03%点限剤(実施例7で調製)を用いた。 WO 96/89162 PCT/JP99/04403

(実験方法)

日本医科学資財動物研究所より購入した体重約2kgの日本白色ウサギを用いた。これらの動物は温度23±3℃、湿度55±10%に設定された飼育室で飼育し、固形飼料(ラボRストック、日本農産工業)を1日100g制限給餌した。給水は水道水を自由に摂取させた。試験2日前から家兎を1日5時間固定街に入れ順化させてから眼圧計[ニューマトノグラフ(アルコン社製)]により眼圧の安定した家兎を選択して用いた。眼圧の初期値を測定後、片眼に各種点眼利を20μ1点眼し、反対眼には各点眼剤から試験薬剤を除いた基剤を同様に点眼し対照眼とした。眼圧の測定は点眼後30、60、90、120、150、180分、その後は1時間間隔で行い、眼圧が初期値にもどるまで経時的に眼圧測定を行い、作用の持続時間を検討した。

(実験結果)

各試験薬剤を0.1%の濃度で含有する点眼剤の正常眼圧に対する作用を図4 (実施例2、5)に、0.03%濃度で含有する点眼剤の正常眼圧に対する作用を 図5 (実施例3、4)および図6 (実施例6、7)に示した。いずれも有意な眼圧 降下作用が認められた。特に化合物A(実施例2、3)では、点眼後早期に眼圧降 下作用が認められた。また、化合物D(実施例7)では、顕著で且つ持続性の眼圧降 下作用がみられた。

実験例 5. 白色ウサギの正常眼視神経乳頭の血流量に及ぼす影響

20 (試験薬剤)

化合物A((+) -トランス-4 - (1-アミノエチル) -1- (4-ピリジルカルパモイル) シクロヘキサン 2HCl・1HaO)

化合物C ((R) - (+) -N- (4-ピリジル) -4- (1-アミノエチル) ベ ンズアミド 2HC1)

55 本実験では、化合物Aの0・1%点眼剤(実施例2で調製)、化合物Cの0・1%点眼剤(実施例5で調製)を用いた。

(実験方法)

日本医科学資財動物研究所より購入した体重約2kgの日本白色ウサギを用いた。これらの動物は温度23±3℃、湿度55±10%に設定された飼育室で飼育し、固形飼料(ラボRストック、日本農産工業)を1日100g制限給餌した。給水は水道水を自由に摂取させた。実施例4と同様にして各試験薬剤を投与した後、レーザースペックル末梢循環解析機を用いて点眼後30、60、90、120、150、180分、その後は1時間間隔で点眼後300分まで視神経乳頭の血流量を測定した。

(実験結果)

結果を図7に示した。いずれも点眼後30分後から有意な血流増加作用が認めら10 れた。特に化合物A(実施例2)を点眼した場合には、その効果はより持続性であった。

実験例2の結果とも併せ、当該視神経乳頭の血流増加作用は、Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物によるミオシンホスファターゼの活性化 (Masayoshi Uehata, et al., Nature 389, 990-994, 1997.) により血管平滑筋ミオシン軽鎖の脱りん酸が起こることによる血管拡張作用と、それに伴う眼灌流圧 (血圧-眼圧) の増大の結果に依るものであると考えられた。

実験例6. 白色ウサギ1日8回点眼の眼障害性試験

(試験薬剤)

20

化合物A ((+) -トランス-4- (1-アミノエチル) -1- (4-ピリジルカ ルバモイル) シクロヘキサン 2HCl・1H_aO)

化合物C((R) - (+) - N- (4-ピリジル) - 4- (1-アミノエチル) ベ ンズアミド 2HCl)

試験薬剤である化合物Aおよび化合物Cは、それぞれ以下に示す基剤に0・125、0・25、0・5、1・0%の濃度で溶解し、pH7に調整して本実験に用い25た。

(基剤処方)

全量	+ 1	100ml
注射用蒸留水		適量
水酸化ナトリウム		適量
塩化ナトリム		0. 9 g
リン酸2水素ナトリウム・2	水和物	0. 1 g

(実験方法)

5

15

日本医科学資財動物研究所より購入した体重約2kgの日本白色ウサギを用いた。 これらの動物は温度23±3℃、湿度55±10%に設定された飼育室で飼育し、

10 固形飼料(ラボRストック、日本農産工業)を1月100g制限給餌した。給水は 水道水を自由に摂取させた。

点眼:マイクロピペットを用いて、各動物の右眼に各試験薬剤を100μlずつ、 1時間間隔で8回点眼投与した。左眼には基剤を同様に点眼投与した。

観察:点眼前と2、4、6および8回目投与の30分後に表1に示す眼障害判定 基準(福井成行,池本文彦,現代の臨床4,277-289,1970)に従い前眼部の肉眼観察を行なった。また、点眼前および8回目投与後の肉眼観察の後にスリットランプ を用いて角膜染色原の観察を行なった。

化合物A投与時の前眼部の肉眼観察の結果を表2に、化合物C投与時の前眼部の 肉眼観察の結果を表3に示す。

表 1 ウサギにおける眼障害の肉眼的判定基準

角膜		B. 眼瞼結膜の浮腫	
A. 濁りの程度		・腫脹なし	Ω
・濁りなし (正常)	0	・僅かに浮腫傾向	0.5
分散または拡散した領域、紅彩の詳		, 正常に比し腫脹	1
細は明瞭	1	・部分的な瞼の外転を伴った明らか	
・半透明の領域が容易に認識できる、		た腫脹	2
虹彩の詳細がわずかに不明瞭	2	- 絵の半閉を伴った腫脹	3
・乳白色領域、虹彩の詳細が明瞭でな		・ 瞼の半閉又は全閉を伴った腫脹…	4
い、瞳孔の大きさがわずかに認識で		W. T. Province and E. I. S. Tenente	3
÷ 5	3	C. 眼球結膜の充血	
・不透明、紅彩が見えない	4	・ 充血なし	0
B. 濁りの領域	•	・周辺の角膜血管の僅かな拡張	0.5
· ≤1/4 (0 ではない) ·····	1	・より顕著な血管拡張	1
・1/4より大、1/2以下	2	・眼瞼の端部又は血管の顕著な赤色	1
・1/2 より大、3/4 以下	3	気味をもたらす顕著な血管拡張…	2
・3/4 より大〜全領域	4	大学を ひたり 対象情な血質が成立	Z
0/1/2//	•	D. 瞬膜	
虹彩		・充血なし	0
zts do		・血管拡張及び浮腫傾向	0. 5
・正常	0	・より顕著な血管拡張、眼瞼端部の赤	0. 5
・正常の数倍程度の充血、腫脹した角		色気味	1
膜周辺の充血(これらのいずれか又		・極めて顕著な血管拡張、瞬膜全体の	
は全て又は併せて)、光に対する虹		赤色気味	2
彩の反応 (反応が鈍い)	1	W.C.A.W	6
・光に対して反応しない、出血、極度	•	E. 分泌物	
の破壊(これらのいずれかあるいは		分泌物なし	0
全て)	2	・正常とは異なる量(眼角内でみられ	U
inti C7	-	る少量のものは含めない)	1
結膜		・瞼や睫をしめらせる程度の分泌物	2
A. 眼瞼結膜の充血		・眼のまわりのかなりの領域にわた	4
・ 充血なし	0	り、瞼や睫をしめらせる程度の分泌	
・粘膜が僅かに赤色気味、眼瞼の端部		物・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3
で僅かに血管拡張・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	0.5	199	3
・正常に比し明らかな充血、粘膜がよ	0.0		
り明確に赤色気味、顕著な腫脹	1		
・極めて顕著な粘膜の赤色気味、僅か			
に不明瞭な末梢血管	2		
, 拡散性の赤色 (2より顕著)	3		
1四以正ジか已(とより現有)	0		

表 2 化合物 A 投与群のウサギ眼障害スコア (3 眼の平均)

						点眼	***************************************	
	B	艮障害ス	コア	投与前	2回目	4回目	6回目	8回日
0.125%	角膜	程度		0	0	0	0	0
		領域		0	0	0	0	0
	虹彩	充血		0	0	0	0	0
	結膜	眼瞼	充血	0	0.17	0	0.33	0. 33
		眼瞼	浮腫	0	0	0	0.33	0. 50
		眼球	充血	0	0, 33	0.33	0. 33	0. 33
		瞬膜		0	0	0	0	0.17
		分泌	b	0	0	0, 17	0.50	0
	全スコア			0	0.50	0.50	1.99	1. 33
0.25%	角膜	程度		0	0	0	0	0
		領域		0	0	0	0	0
	虹彩	充血		0	0	0	0	. 0
	結膜	眼瞼	充血	0	0.17	0	0.33	0.33
		眼瞼	浮腫	0	0	0	0. 17	. 0
		眼球	充血	0	0.50	0.50	0.50	0.83
		瞬膜		0	0.17	0.50	0.50	0. 50
		分泌物	5	00	0	0.17	0.50	0
	全スコア			0	0.84	1,00	1.50	1.66
0.5%	角膜	程度		0	0	0	0	. 0
		領域		0	0	0	0	0
	虹彩	充血		0	0	0	0	0
	結膜	眼瞼	充血	0	0.17	0.17	0.67	0, 67
		眼瞼	浮腫	0	0, 17	0.17	0.83	0.67
		眼球	充血	0. 17	0.50	0.50	0.50	0.83
		瞬膜		0	0	0.33	0.50	0.67
		分泌物	勿	0	0	0. 33	2.67	1. 17
	全スコア			0.17	0.49	1, 50	5. 17	4.01
1.0%	角膜	程度		0	0	0	0	0
		領域		0	. 0	0	0	0
	虹彩	充血		0	0	0	0	0
	結膜	眼瞼	充血	0, 17	0. 50	0, 50	0.83	2. 17
		眼瞼	浮腫	0	0.67	0.67	1.33	3.00
		眼球	充血	0	0, 50	0.50	1. 17	1. 50
		瞬膜		0	0.17	0, 50	0.67	1.67
		分泌	'n	0	0. 33	0. 67	1.67	2.33
	全スコア			0, 17	2. 17	2.84	5, 67	10.6

表3 化合物 C 投与群のウサギ眼障害スコア (3 眼の平均)

				,,,,,,,,			点眼		
	A	艮障害ス	וםץ	- 1	处与前	2回目	4回日	6回日	8回目
0.125%	角膜	程度			0	0	-0	0 -	0
		領域			0	0	0	0	0
	虹彩	充血			0	0	0	0	0
	結膜	眼瞼	充血		0	0	0	0.17	0.33
		眼瞼	浮腫		0	0	0	0.17	0. 33
		眼球	充血		0	0	0.50	0.17	0.50
		瞬膜			0	0	0.33	0, 33	0.50
		分泌	b	*********	0	0	0.17	0.50	0
	全スコア				0	0	0.83	0, 84	1.66
0.25%	角膜	程度			0	0	0	0	0
		領域			0	0	0	0	0
	虹彩	充血			0	0	0	0	. 0
	結膜	眼瞼	充血		0	0	0.33	0.33	0
		眼瞼	浮腫		0	0	0	0.17	0
		眼球	充血		0	0.33	0.33	0.50	0.67
		瞬膜			0	0.33	0.150	0.33	1.33
		分泌	b .		0	0	0	0. 67	1.00
	全スコア				0	0.66	1.50	2. 83	3. 00
0.5%	角膜	程度			0	. 0	0	0	0
		領域			0	0	0	0	0
	虹彩	充血			0	0	0. 33	0	0.67
	結膜	眼瞼	充血		0	0	0.33	0.33	2. 00
		眼瞼	浮腫		0	0	0. 33	0.33	2. 83
		眼球	充血		0	0.50	0.50	0.67	1.00
		瞬膜			0	0.50	0.33	1.00	1.00
	***************************************	分泌	<u> </u>		0	0	0.17	1.00	2.00
	全スコア				0	1.00	1. 99	3. 83	9, 50
1.0%	角膜	程度			0	0	0	0	0
		領域			0	0	0	0	0
	虹彩	充血			0	0	0.67	1.00	1.00
	結膜	眼瞼	充血		0	0.17	0.50	0.50	2. 33
		脹瞼	浮腫		0	0	0.17	0.50	3. 33
		眼球	充血		0	0.50	0.50	0.67	2.00
		瞬膜			0	0.50	0.50	0.83	1.67
	***************************************	分泌物	b	******************************	0	0	0	0.33	2. 33
	全スコア				0	1. 17	2. 34	3, 83	12. 66

又、角膜染色斑の観察では、化合物Aを投与した場合は、いずれの濃度において も異常は認められなかった。一方、化合物Cを投与した場合には0.25%点眼眼 で2眼に、0.5および1.0%点眼眼で全眼において角膜上皮に障害が認められ たものの0.125%では特に異常は認められなかった。

産業上の利用分野

5

10

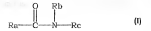
本発明の緑内障予防・治療剤はRhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が眼圧降下作用、視神経乳頭血流改善作用および房水流出促進作用を示すことから、種々の緑内障、たとえば原発性開放隅角緑内障、正常眼圧緑内障、房水産生過多緑内障、高眼圧症、急性閉塞隅角緑内障、慢性閉塞隅角緑内障、plateau iris syndrome、混合型緑内障、ステロイド緑内障、水晶体の養性緑内障、色素緑内障、アミロイド緑内障、血管新生緑内障、悪性緑内障等の予防・治療剤として有用である。

さらに、Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が毛様体筋の収縮を抑制することから、毛様体筋の持続的異常緊張を原因とする眼精疲労および仮性近視等の予防・治療剤としても有用である。

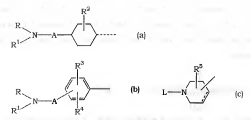
15 本出願は、日本で出願された平成10年特許願第247762号および平成11 年特許願第122960号を基礎としておりそれらの内容は本明細書に全て包含されるものである。

請求の範囲

- 1. Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物を含有してなる緑内障予防・治療剤。
- 2. Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記--般式 (I)



5 〔式中、Raは式



(式 (a) および (b) 中、Rは水素、アルキルまたは環上に置換基を有していて もよいシクロアルキル、シクロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを 示すか、あるいは式

10 (式中、R⁶は水素、アルキルまたは式: - NR⁶R⁶ (ここで、R⁶、R⁹は同一または異なって水素、アルキル、アラルキルまたはフェニルを示す。)を示し、R⁷は水素、アルキル、アラルキル、フェニル、ニトロまたはシアノを示す。または、R⁶とR⁷は結合して環中にさらに酸素原子、硫黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含有していてもよい複素環を形成する基を示す。)を示す。

R¹は水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シ クロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示す。

または、RとR¹は結合して隣接する窒素原子とともに環中にさらに酸素原子、硫 黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含んでいてもよい複素環を形成 する基を示す。

R²は水素またはアルキルを示す。

 R^s 、 R^4 は同一または異なって水素、アルキル、アラルキル、ハロゲン、ニトロ、アミノ、アルキルアミノ、アシルアミノ、ヒドロキシ、アルコキシ、アラルキルオキシ、シアノ、アシル、メルカプト、アルキルチオ、アラルキルチオ、カルボキシ、

10 アルコキシカルボニル、カルバモイル、アルキルカルバモイルまたはアジドを示す。

Aは式

5

$$R^{10}$$
(CH₂)₁(C)_m(CH₂)_n (e)

(式中、R¹⁰、R¹¹は同一または異なって水素、アルキル、ハロアルキル、アラル キル、ヒドロキシアルキル、カルポキシまたはアルコキシカルポニルを示す。また は、R¹⁰とR¹¹は結合してシクロアルキルを形成する基を示す。1、m、nはそれ ぞれ0または1~3の整数を示す。)を示す。

式 (c) 中、Lは水素、アルキル、アミノアルキル、モノ・ジアルキルアミノアルキル、テトラヒドロフルフリル、カルパモイルアルキル、フタルイミドアルキル、アミジノを示すか、あるいは式

(式中、Bは水素、アルキル、アルコキシ、アラルキル、アラルキルオキシ、アミ ノアルキル、ヒドロキシアルキル、アルカノイルオキシアルキル、アルコキシカル ボニルアルキル、αーアミノベンジル、フリル、ビリジル、フェニル、フェニルア ミノ、スチリルまたはイミダゾビリジルを示す。

Q¹は水素、ハロゲン、水酸基、アラルキルオキシまたはチェニルメチルを示す。 Wはアルキレンを示す。

Q²は水素、ハロゲン、水酸基またはアラルキルオキシを示す。 Xはアルキレンを示す。

5

10 Q³は水素、ハロゲン、水酸基、アルコキシ、ニトロ、アミノ、2,3-ジヒドロフリルまたは5-メチル-3-オキソ-2,3,4,5-テトラヒドロビリダジン-6-イルを示す。

Yは単結合、アルキレンまたはアルケニレンを示す。)を示す。

また、式(c)中、破線は一重結合または二重結合を示す。

15 R⁵は水案、水酸基、アルコキシ、アルコキシカルボニルオキシ、アルカノイルオキシまたはアラルキルオキシカルボニルオキシを示す。

R b は水素、アルキル、アラルキル、アミノアルキルまたはモノ・ジアルキルア ミノアルキルを示す。

R c は置換基を有していてもよい含窒素複素環を示す。]

20 により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容されらる 酸付加塩である請求の範囲1記載の緑内障予防・治療剤。

3、Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記一般式(I')

〔式中、Ra'は式

$$R^{1}$$
 N A R^{3} R^{3} R^{3} R^{3} R^{4} R^{3} R^{4} R^{3} R^{4} R^{4

5 [式中、R'は水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シクロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示す。

R¹は水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シ クロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示す。

または、R'とR'は結合して隣接する窒素原子とともに環中にさらに酸素原子、 硫黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含んでいてもよい複素環を形

R²は水素またはアルキルを示す。

成する基を示す。

10

15

R³、R⁴は同一または異なって水素、アルキル、アラルキル、ハロゲン、ニトロ、 アミノ、アルキルアミノ、アシルアミノ、ヒドロキシ、アルコキシ、アラルキルオ キシ、シアノ、アシル、メルカプト、アルキルチオ、アラルキルチオ、カルボキシ、 アルコキシカルボニル、カルバモイル、アルキルカルバモイルまたはアジドを示す。 Aは式

$$---(CH_2)_1(C)_m(CH_2)_n$$
 (e)

(式中、 R^{10} 、 R^{11} は同一または異なって水素、アルキル、ハロアルキル、アラルキル、ヒドロキシアルキル、カルボキシまたはアルコキシカルボニルを示す。または、 R^{10} と R^{11} は結合してシクロアルキルを形成する基を示す。1、m、nはそれぞれ0または $1\sim3$ の整数を示す。)を示す。

5 Rbは水素、アルキル、アラルキル、アミノアルキルまたはモノ・ジアルキルアミノアルキルを示す。

Rcは置換基を有していてもよい含窒素複素環を示す。]

により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容され得る 酸付加塩である請求の範囲1または2記載の繰内硫予防・治療剤。

- 10 4. Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が、(+) ートランス-4-(1-アミノエチル) -1-(4-ピリジルカルバモイル) シクロヘキサン、(+) ートランス-N-(1H-ピロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4-(1-アミノエチル) シクロヘキサンカルボキサミド、(R) (+) -N-(4-ピリジル) -4-(1-アミノエチル) ペンズアミド、(R) (+) -N-(1H-ピロロ {2.
- 15 3-b] ピリジン-4-イル) -4-(1-アミノエチル) ベンズアミドおよび/ またはそれらの製薬上許容されうる酸付加塩である請求の範囲1記載の緑内障予 防・治療剤。
 - 5. 眼局所投与用である請求の範囲1記載の緑内障予防・治療剤。
 - 6. 点眼剤の形態であることを特徴とする請求の範囲 5 記載の緑内障予防・治療剤。
- 20 7. Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物および製剤上許容される担体を含有する線内障の予防・治療用医薬組成物。
 - 8. Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記一般式 (I)

$$\begin{array}{c|c}
O & Rb \\
\parallel & \mid \\
Ra & C & N & Rc
\end{array}$$
(I)

[式中、Raは式

(式(a) および(b) 中、Rは水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいンクロアルキル、シクロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを 示すか、あるいは式

$$\mathbb{R}^{6}$$
 (d)

(式中、 R° は水素、アルキルまたは式: $-NR^{\circ}R^{\circ}$ (ここで、 R° 、 R° は同一または異なって水素、アルキル、アラルキルまたはフェニルを示す。)を示し、 R° は水素、アルキル、アラルキル、フェニル、ニトロまたはシアノを示す。または、 R° と R° は結合して環中にさらに酸素原子、硫黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含有していてもよい複素環を形成する基を示す。)を示

R¹は水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シ クロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示す。

15 または、RとR は結合して隣接する窒素原子とともに環中にさらに酸素原子、硫

黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含んでいてもよい複素環を形成する基を示す。

R²は水素またはアルキルを示す。

R³、R⁴は同一または異なって水素、アルキル、アラルキル、ハロゲン、ニトロ、 アミノ、アルキルアミノ、アシルアミノ、ヒドロキシ、アルコキシ、アラルキルオ キシ、シアノ、アシル、メルカプト、アルキルチオ、アラルキルチオ、カルボキシ、 アルコキシカルボニル、カルバモイル、アルキルカルバモイルまたはアジドを示す。 Aは式

$$R^{10}$$
 $CH_{2}|C_{m}(CH_{2})_{n}$
 R^{11}
 R^{11}

10 (式中、R¹⁰、R¹¹は同一または異なって水素、アルキル、ハロアルキル、アラルキル、ヒドロキシアルキル、カルボキシまたはアルコキシカルボニルを示す。または、R¹⁰とR¹¹は結合してシクロアルキルを形成する基を示す。1、m、nはそれぞれ0または1~3の整数を示す。)を示す。

式(c) 中、Lは水素、アルキル、アミノアルキル、モノ・ジアルキルアミノア 15 ルキル、テトラヒドロフルフリル、カルパモイルアルキル、フタルイミドアルキル、 アミジノを示すか、あるいは式

(式中、Bは水素、アルキル、アルコキシ、アラルキル、アラルキルオキシ、アミ ノアルキル、ヒドロキシアルキル、アルカノイルオキシアルキル、アルコキシカル ボニルアルキル、αーアミノベンジル、フリル、ビリジル、フェニル、フェニルア ミノ スチリルまたはイミダゾビリジルを示す。

Q¹は水素、ハロゲン、水酸基、アラルキルオキシまたはチエニルメチルを示す。 Wはアルキレンを示す。

Q2は水素、ハロゲン、水酸基またはアラルキルオキシを示す。

Xはアルキレンを示す。

Q³は水素、ハロゲン、水酸基、アルコキシ、ニトロ、アミノ、2,3-ジヒドロ 10 フリルまたは5-メチル-3-オキソー2,3,4,5-テトラヒドロピリダジン --6-イルを示す。

Yは単結合、アルキレンまたはアルケニレンを示す。)を示す。

また、式(c)中、破線は一重結合または二重結合を示す。

R⁵は水素、水酸基、アルコキシ、アルコキシカルボニルオキシ、アルカノイルオ 15 キシまたはアラルキルオキシカルボニルオキシを示す。]

Rbは水素、アルキル、アラルキル、アミノアルキルまたはモノ・ジアルキルアミノアルキルを示す。

Rcは置換基を有していてもよい含窒素複素環を示す。)

により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容されうる 酸付加塩である詰求の範囲7記載の緑内障の予防・治療用医薬組成物。

9、Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記一般式 (I')

$$\begin{array}{c|c} O & Rb \\ \parallel & \mid \\ Ra & -C - N - Rc \end{array} \tag{I'}$$

〔式中、Ra'は式

20

$$R^{1}$$
 N A R^{3} R^{3} R^{4} R^{5} R^{5} R^{5} R^{5} R^{5} R^{5} R^{5} R^{5}

[式中、R' は水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアル キル、シクロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示す。

R¹は水泵、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シ 5 クロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示す。

または、R'とR'は結合して隣接する窒素原子とともに環中にさらに酸素原子、 硫黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含んでいてもよい複素環を形 成する基を示す。

R²は水素またはアルキルを示す。

10 R³、R⁴は同一または異なって水素、アルキル、アラルキル、ハロゲン、ニトロ、アミノ、アルキルアミノ、アシルアミノ、ヒドロキシ、アルコキシ、アラルキルオキシ、シアノ、アシル、メルカプト、アルキルチオ、アラルキルチオ、カルボキシ、アルコキシカルボニル、カルバモイル、アルキルカルバモイルまたはアジドを示す。Aは式

$$\mathbb{R}^{10}$$
(CH₂)₁(C)_m(CH₂)_n (e)

15 (式中、R¹⁰、R¹¹は同一または異なって水素、アルキル、ハロアルキル、アラル キル、ヒドロキシアルキル、カルボキシまたはアルコキシカルボニルを示す。また

は、 R^{10} と R^{11} は結合してシクロアルキルを形成する基を示す。 I、m、nはそれぞれ0または $1\sim3$ の整数を示す。)を示す。

Rbは水素、アルキル、アラルキル、アミノアルキルまたはモノ・ジアルキルア ミノアルキルを示す。

5 Rcは置換基を有していてもよい含窒素複素環を示す。〕

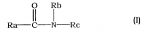
により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容され得る 酸付加塩である請求の範囲7または8記載の緑内障の予防・治療用医薬組成物。

10. Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が、(+) ートランス-4- (1-ア ミノエチル) -1- (4-ピリジルカルバモイル) シクロヘキサン、(+) ートラン

10 スーNー (1Hーピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4- (1-アミノエチル) シクロヘキサンカルボキサミド、(R) - (+) -N- (4ーピリジル) -4- (1-アミノエチル) ベンズアミド、(R) - (+) -N- (1Hーピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4- (1-アミノエチル) ベンズアミドおよび/またはそれらの製薬上許容されうる酸付加塩である請求の範囲7記載の緑内障の予

15 防·治療用医薬組成物。

- 11、眼局所投与用である請求の範囲7記載の緑内障の予防・治療用医薬組成物。
- 12. 点眼剤の形態であることを特徴とする請求の範囲11記載の緑内障の予防・ 治療用医薬組成物。
- 13. 有効量のRhoキナーゼ阻害活性を有する化合物を患者に投与することを含 20 む緑内障の予防・治療方法。
 - 14. Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記一般式 (1)



「式中、Raは式

〔式(a) および(b)中、Rは水素、アルキルまたは環上に置換基を有していて もよいシクロアルキル、シクロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを 示すか、あるいは式

$$\mathbb{R}^{6}$$
 (d)

5 (式中、R®は水素、アルキルまたは式:-NR®R®(ここで、R®、R®は同一または異なって水素、アルキル、アラルキルまたはフェニルを示す。)を示し、R⁷は水素、アルキル、アラルキル、フェニル、ニトロまたはシアノを示す。または、R®とR⁷は結合して環中にさらに酸素原子、硫黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含有していてもよい複素環を形成する基を示す。)を示10 す。

R¹は水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シ クロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示す。

または、RとR¹は結合して隣接する窒素原子とともに環中にさらに酸素原子、硫 黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含んでいてもよい複素環を形成 15 する基を示す。

R°は水素またはアルキルを示す。

R³、R⁴は同一または異なって水素、アルキル、アラルキル、ハロゲン、ニトロ、

アミノ、アルキルアミノ、アシルアミノ、ヒドロキシ、アルコキシ、アラルキルオ キシ、シアノ、アシル、メルカプト、アルキルチオ、アラルキルチオ、カルボキシ、 アルコキンカルボニル、カルバモイル、アルキルカルバモイルまたはアジドを示す。 Aは式

$$---(CH_2)_1(C)_m(CH_2)_n$$
 (e)

5 (式中、R¹⁰、R¹¹は同一または異なって水素、アルキル、ハロアルキル、アラルキル、ヒドロキシアルキル、カルボキシまたはアルコキシカルボニルを示す。または、R¹⁰とR¹¹は結合してシクロアルキルを形成する基を示す。1、m、nはそれぞれ0または1~3の整数を示す。)を示す。

式(c) 中、Lは水素、アルキル、アミノアルキル、モノ・ジアルキルアミノア
10 ルキル、テトラヒドロフルフリル、カルバモイルアルキル、フタルイミドアルキル、
アミジノを示すか、あるいは式

(式中、Bは水素、アルキル、アルコキシ、アラルキル、アラルキルオキシ、アミノアルキル、ヒドロキシアルキル、アルカノイルオキシアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、αーアミノベンジル、フリル、ピリジル、フェニル、フェニルアミノ、スチリルまたはイミダゾピリジルを示す。

15

Q¹は水素、ハロゲン、水酸基、アラルキルオキシまたはチエニルメチルを示す。

Wはアルキレンを示す。

Q²は水素、ハロゲン、水酸基またはアラルキルオキシを示す。

Xはアルキレンを示す。

 Q^3 は水素、ハロゲン、水酸基、アルコキシ、ニトロ、アミノ、2,3-ジヒドロフリルまたは5ーメチルー3ーオキソー2,3,4,5ーテトラヒドロビリダジンー6ーイルを示す。

Yは単結合、アルキレンまたはアルケニレンを示す。)を示す。

また、式(c)中、破線は一重結合または二重結合を示す。

R⁵は水素、水酸基、アルコキシ、アルコキシカルボニルオキシ、アルカノイルオ 10 キシまたはアラルキルオキシカルボニルオキシネデオ。]

Rbは水素、アルキル、アラルキル、アミノアルキルまたはモノ・ジアルキルア ミノアルキルを示す。

R c は置換基を有していてもよい含窒素複素環を示す。)

により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容されうる 15 酸付加塩である請求の範囲13記載の緑内陸の予防・治療方法。

15. Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記--般式 (I')

〔式中、Ra'は式

〔式中、R'は水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアル



(式中、R⁶は水素、アルキルまたは式: -NR⁸R⁹ (ここで、R⁸、R⁹は同一または異なって水素、アルキル、アラルキルまたはフェニルを示す。)を示し、R⁷は水素、アルキル、アラルキル、フェニル、ニトロまたはシアノを示す。または、R⁶とR⁷は結合して環中にさらに酸素原子、硫黄原子または置換基を有していてもよい複素環を形成する基を示す。)を示す。

R¹は水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シ クロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示す。

または、RとR¹は結合して隣接する窒素原子とともに環中にさらに酸素原子、硫 費原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含んでいてもよい複素環を形成 する基を示す。

R²は水素またはアルキルを示す。

R³、R⁴は同一または異なって水素、アルキル、アラルキル、ハロゲン、ニトロ、 アミノ、アルキルアミノ、アシルアミノ、ヒドロキシ、アルコキシ、アラルキルオ 15 キシ、シアノ、アシル、メルカプト、アルキルチオ、アラルキルチオ、カルボキシ、 アルコキシカルボニル、カルバモイル、アルキルカルバモイルまたはアジドを示す。 Aは式

$$R^{10}$$
(CH₂)₁(C)_m(CH₂)_n (e)

(式中、R¹⁰、R¹¹は同一または異なって水素、アルキル、ハロアルキル、アラルキル、ヒドロキシアルキル、カルボキシまたはアルコキシカルボニルを示す。また
 は、R¹⁰とR¹¹は結合してシクロアルキルを形成する基を示す。1、m、nはそれぞれ0または1~3の整数を示す。)を示す。

式(c) 中、Lは水素、アルキル、アミノアルキル、モノ・ジアルキルアミノア ルキル、テトラヒドロフルフリル、カルパモイルアルキル、フタルイミドアルキル、 アミジノを示すか、あるいは式

5 (式中、Bは水紫、アルキル、アルコキシ、アラルキル、アラルキルオキシ、アミノアルキル、ヒドロキシアルキル、アルカノイルオキシアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、α-アミノベンジル、フリル、ピリジル、フェニル、フェニルアミノ、スチリルまたはイミダゾビリジルを示す。

Q¹は水素、ハロゲン、水酸基、アラルキルオキシまたはチエニルメチルを示す。 10 Wはアルキレンを示す。

 Q^2 は水素、ハロゲン、水酸基またはアラルキルオキシを示す。

Xはアルキレンを示す。

Q[®]は水素、ハロゲン、水酸基、アルコキシ、ニトロ、アミノ、2,3-ジヒドロフリルまたは5-メチル-3-オキソ-2,3,4,5-テトラヒドロビリダジン

15 -6-イルを示す。

Yは単結合、アルキレンまたはアルケニレンを示す。)を示す。

また、式(c)中、破線は一重結合または二重結合を示す。

R⁵は水素、水酸基、アルコキシ、アルコキシカルボニルオキシ、アルカノイルオキシまたはアラルキルオキシカルボニルオキシを示す。]

20 Rbは水素、アルキル、アラルキル、アミノアルキルまたはモノ・ジアルキルアミノアルキルを示す。

Rcは置換基を有していてもよい含窒素複素環を示す。〕

により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容されうる 酸付加塩である、請求の範囲19記載の使用。

21. Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記一般式 (I')

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{C} & \text{Rb} \\
 & \text{C} & \text{Rc} \\
 & \text{Ra'} & \text{CC} & \text{N} & \text{Rc}
\end{array}$$
(I')

〔式中、Ra'は式

5

(式中、R'は水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアル キル、シクロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示す。

10 R¹は水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シクロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示す。

または、R'とR¹は結合して隣接する窒素原子とともに環中にさらに酸素原子、 硫黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含んでいてもよい複素環を形 成する基を示す。

15 R²は水素またはアルキルを示す。

R³、R⁴は同一または異なって水素、アルキル、アラルキル、ハロゲン、ニトロ、 アミノ、アルキルアミノ、アシルアミノ、ヒドロキシ、アルコキシ、アラルキルオ キシ、シアノ、アシル、メルカプト、アルキルチオ、アラルキルチオ、カルポキシ、

アルコキシカルボニル、カルバモイル、アルキルカルバモイルまたはアジドを示す。 Aは式

$$---(CH_2)_1(C)_m(CH_2)_n$$
 (e)

ぞれ0または1~3の整数を示す。)を示す。

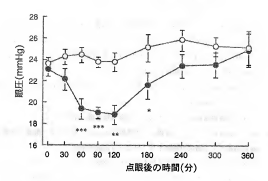
(式中、R¹⁰、R¹¹は間一または異なって水素、アルキル、ハロアルキル、アラル キル、ヒドロキシアルキル、カルボキシまたはアルコキシカルボニルを示す。また は、R¹⁰とR¹¹は結合してシクロアルキルを形成する基を示す。1、m、nはそれ

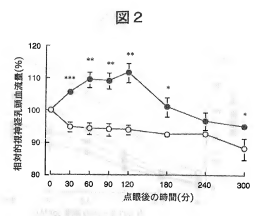
Rbは水素、アルキル、アラルキル、アミノアルキルまたはモノ・ジアルキルアミノアルキルを示す。

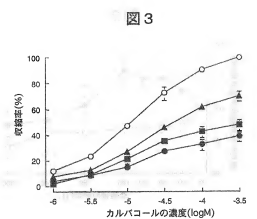
Rcは置換基を有していてもよい含窒素複素環を示す。]

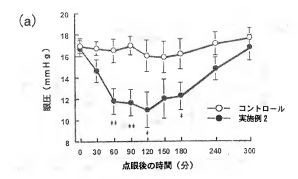
- 10 により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容され得る 酸付加塩である請求の範囲19または20記載の使用。
 - 22. Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が、(+) -トランス-4- (1-アミノエチル) -1- (4-ピリジルカルパモイル) シクロヘキサン、(+) -トランス-N- (1H-ピロロ (2, 3-b) ピリジン-4-イル) -4- (1-アミノ
- 15 エチル)シクロヘキサンカルボキサミド、(R) (+) N- (4-ピリジル) 4- (1-アミノエチル)ベンズアミド、(R) (+) N- (1 H-ピロロ〔2、3-b〕ピリジン-4-イル)-4- (1-アミノエチル)ベンズアミドおよび/またはそれらの製薬上許容されうる酸付加塩である請求の範囲19記載の使用。
 - 23. 緑内障予防・治療剤が眼局所投与用である請求の範囲19記載の使用。
- 20 24. 緑内障予防・治療剤が点眼剤の形態であることを特徴とする請求の範囲23 記載の使用。
 - 25. 請求の範囲7~12のいずれかに記載の緑内障の予防・治療用医薬組成物、 および当該医薬組成物を緑内障の予防・治療に使用し得るかまたは使用すべきであることを記載した書籍を含む商業的パッケージ。

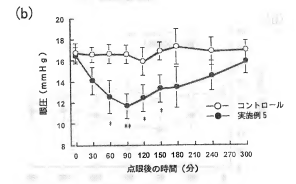


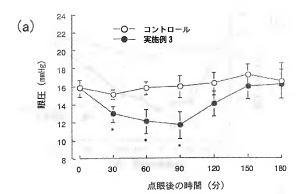


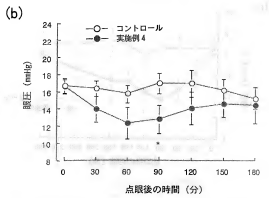


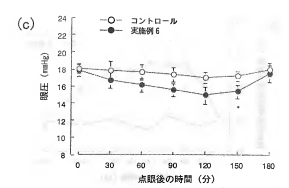


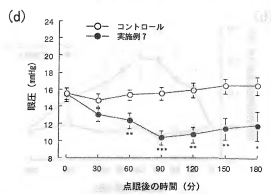


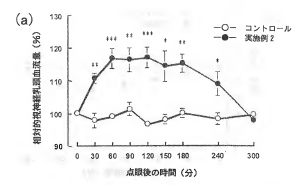


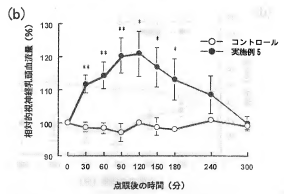












INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP99/04403 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.C16 A61K45/00, A61K31/44, A61K31/445 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
Int.Cl⁶ A61K45/00, A61K31/44, A61K31/445 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN), WPI (DIALOG), MEDLINE (STN) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. WO, 98/06433, Al (Yoshitomi Pharmaceutical 1-12, 19-25 Industries, Ltd.), 19 February, 1998 (19. 02. 98), Claims ; page 4, lines 8 to 18 ; page 54, line 16 to page 55, line 21 & AU, 9737851, A & NO, 9900622, A & CZ, 9900460, A 1, 5-7, 11, 12, Y JP, 10-113187, A (Kirin Brewery Co., Ltd.), 6 May, 1998 (06. 05. 98), 19, 23-25 Claims & US, 5906819, A 2-4, 8-10, A 20-22 Y JP, 8-198876, A (Yoshitomi Pharmaceutical 1-12, 19-25 Industries.Ltd.), 6 August, 1996 (06. 08. 96), Par. Nos. [0002], [0018] (Family: none) | Further documents are listed in the continuation of Box C-See patent family annex. later document published after the international filing date or priority Special categories of cited documents: * Special categories of cited documents:
"A" document defining the general state of the art which is not date and not in conflict with the application but cited to understand considered to be of particular relevance the principle or theory underlying the invention carlier document but published on or after the international filing date document of particular relevance; the claimed invention cannot be 1. document which may throw doubts on priority claim(s) or which is considered novel or cannot be considered to involve an inventive step cited to establish the publication date of another citation or other when the document is taken alone pecial reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other considered to involve an investive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination "P" document published prior to the international filing date but later than being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same potent family the priority date claimed Date of the actual completion of the international search Date of muiling of the international search report 9 November, 1999 (09. 11. 99) 27 October, 1999 (27, 10, 99) Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer

Telephone No

Japanese Patent Office Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Facsimile No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP99/04403

Category*	Citation of document, with indication,	where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Y	JP, 8-504195, A (Yissum the Hebrew University o 7 May, 1996 (07. 05. 96 Claims; page 10, lines & WO, 94/12466, A & E:	7 to 20	1-12, 19-25
	& US, 5618955, A	** * * *	
Y	JP, 7-504099, A (CIBA V 11 May, 1995 (11. 05. 9 Claims; Examples & WO, 93/15732, A & Ei & AU, 9337224, A & ZA & NO, 9402756, A	P, 626849, A	1-12, 19-25
A	JP, 5-213940, A (Synte) 24 August, 1993 (24. 08 Claim 33; Examples & US, 5250547, A & EP & NO, 9203382, A & CA & FI, 9203872, A	. 93), , 529654, A1	1-12, 19-25
		(3)	
		55, F . (25, 50)	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP99/04403

Box 1 Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet) This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: 1. X Claims Nos.: 13 to 18 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: These claims pertain to methods for treatment of the human body by surgery or therapy (provisions of Article 17(2)(a)(i) of the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT). 2. Claims Nos-l because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: 3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third scategies of Rule (cale) Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This international Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: 1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos. Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

	国際調査報告	国際出願番号 PCT/JP9	9/04403
	属する分野の分類(国際特許分類(Ⅰ P C)) - I K 4 5 / 0 0,A 6 1 K 3 1 / 4 4,A 6 1 K	31/445	
	行った分野 最小販資料(国際特許分類(I PC)) i I K 4 5 / 0 0 , A 6 1 K 3 1 / 4 4 , A 6 1 K	31/445	
设 小限资料以:	外の資料で割査を行った分野に含まれるもの	+1 + + - ×	×
目際調査で使 CAPLU	用した電子データベース(データベースの名称、 S(STN)・REGISTRY(STN)、W	潮査に使用した用語) PI(DIALOG),MEDLIN	E (STN)
· HB Wr-3-	ると認められる文献		
川用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の母
Y	WO, 98/06433, A1 (吉富 19. 2月. 1998 (19. 02. 請求の範囲、第4頁第8行一第18行 頁第21行, & AU, 9737851, A, & & CZ, 9900460, A	98), , 第54頁第16行-第55	1-12, 19-25
Y	JP, 10-113187, A (麒麟 6.5.1998(06.05.98 請求の範囲。	麦酒株式会社),),	1, 5-7, 11, 12, 19, 23-25
Α.	& US, 5906819, A		2-4, 8-10, 20-22
X C欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
もの 「E」 選後に 以後に 「L」 優先権 日若し 文献 ()	のカテゴリー 連のある 文献ではなく、一般的技術水準を示す 軽目前の比解または特許であるが、国際出願日 公妻されたもの 上張に読養を提起する 文献又は他の文献の発行 くに他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す。 後月、使用、展示等に言及する文献 優日的で、かつ優先権の下張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」関原出願日又は優先日後に公表 て出願と所するものではなく 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、 の新規性又は進歩性がないと考 「Y」特に関連のある文献であって、 上の文献との、当業者にとって よって進歩性がないと考えられ、 「&」	※発明の原理又はよ 当該文献のみで発見 えられるもの・ 当該文献と他の11 自明である組合せ
	了した日 27 10 99	国際調査報告の発送日 0911	00

特許庁審査官(権服のある職員) 流 下 浩 一 中

電話番号 03-3581-1101 内線 3452

4C 9736

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915

(続き)	関連すると謎められる女献	関連する
用文献の チゴリー*	引用文献名 及び一部の額所が関連するとさは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
Y] P, 8-198876, A (吉富製薬株式会社), 6.8月.1996(06.08.96), 【0002】段落,【0018】段落(ファミリーなし)	1-12, 19-25
Y	JP,8-504195,A(イツサム・リサーチ・デイベロツブメント・カンパニー・オブ・ザ・ヒーブルー・ユニバーシテイ・オブ・エルサレム),7.5月、1996(07.05.96), **サの密唱 第10頁第7行一第20行。	1-12, 19-25
	& WO, 94/12466, A, & US, 5618955, A	
Y	JP, 7-504099, A (チバ ビジョン アクチエンゲゼル シャフト ヘットリンゲン), 11.5月.1995(11.05.95),	1-12, 19-25
	請求の範囲,実施例, & WO, 93/15732, A. & EP, 626849, A. & AU, 9337224, A. & ZA, 9301063, A. & NO, 9402756, A	
Y	J P. 5-213940, A (シンテックス (ユー・エス・エイ) インコーボレイラッド)、インコーボレイラッタ (24 08 95)	$\begin{array}{c c} 1-12, \\ 19-25 \end{array}$
	a	and the second s
		A CONTRACTOR OF THE PROPERTY O
	to produce the first term of t	15.
	The second of th	
		200
		-

条第3項(PCT17条(2)(a))		作
かった。		
請求の範囲 <u>13-18</u> つまり、	は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。	
(,-)((- , -), (-), (-)	(1)	
請求の範囲 ない国際出願の部分に係るもの。		١
請求の範囲	は、従ุ竊請求の籠所であって P C T 規則6.4(a) の第 2 文及び第 3 文の規定に	2
従って記載されていない。		
PM TD as No. 10 to the first are a way to	A - 70 M (Am - 1) 1 m - 1 M (Am)	
発明の単一性が失動していると	きの放見 (第1ページの3の続き)	••••
述べるようにこの国際出額に二以_	上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。	
	11' 12' × 12' 12' 12' 12' 12' 12' 12' 12' 12' 12'	
出願人が必要な追加調査手数料を の範囲について作成した。	をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての講査可能な譲	求
		追
		納
出願人が必要な追加調査手数料を	を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記	轍
されている発明に係る次の請求の	の範囲について作成した。	
毎年数料の異議の申立てに 関 する。	H-27	
	条第3項 (PCT17条(2)(a)) かった。 請求の範囲 つまり。 手術または治療による人 (PCT第17条(2)(a) 請求の範囲 ない国際出層の部分に係るもの 請求の範囲 ない国際出層の部分に係るもの は次の範囲 ない国際出層の部分に係るもの は次の範囲 ない可能 というない。 使ので記載されていない。 使明の単一性が欠如していると 述べるようにこの国際出層に一以 は加調素手数料の統例を求めなか 出願人が必要な追加調査手数料 の範囲について作成した。 追加調素手数料の統例を求めなか 出願人が必要な追加調査手数料 のあった次の請求の範囲のみ 出願人が必要な追加調査手数料 されている発明に係る次の請求の範囲のみ 出願人が必要な追加調査手数料 されている発明に係る次の請求の範囲のみ	条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部についてかった。 請求の範囲 13-18 は、この国際課金機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、 手術または治療による人体の処置方法である。 (PCT第17条(2)(a)(i)及びPCT規則39.1(iv)) 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出解の部分に係るものである。つまり、 は、従興請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2次及び第3次の規定に使って記載されていない。 発明の単一性が欠却しているときの意見(第1ページの3の総ま) 並べるようにこの国際出解に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。